LATENT COOPERATION TRE, TY

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24
Arlington, VA 22202

Date of mailing (day/month/year)

15 May 2001 (15.05.01)

ETATS-UNIS D'AMERIQUE
in its capacity as elected Office

International application No.
PCT/DE00/02596

International filing date (day/month/year)
27 July 2000 (27.07.00)

Applicant

HÜNIG, Thomas

Applicant's or agent's file reference
TEG/PCT/0002

Priority date (day/month/year)
13 August 1999 (13.08.99)

| 1. | The designated Office is hereby notified of its election made: |
|----|---|
| | X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: |
| | 13 March 2001 (13.03.01) |
| | in a notice effecting later election filed with the International Bureau on: |
| | |
| 2. | The election X was |
| | was not |
| | made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b). |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Antonia Muller

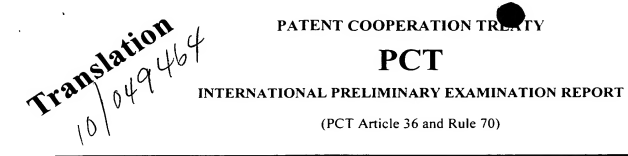
Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

PATENT COOPERATION TREATY

| PCT | | From the INTERNATIONAL BUREAU | | |
|--|---------------|---|--------------------|--|
| | | | | |
| NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422) Date of mailing (day/month/year) 14 juin 2001 (14.06.01) | | JUNGBLUT, Bernhard Albrecht, Lüke & Jungblut Gelfertstrasse 56 D-14195 Berlin ALLEMAGNE | | |
| Applicant's or agent's file reference | - | | | |
| TEG/PCT/0002 | | IMPORTANT NOT | TFICATION | |
| International application No. PCT/DE00/02596 | | onal filing date (day/month/y uillet 2000 (27.07.00) | 'ear) | |
| 1. The following indications appeared on record concerning: | | | | |
| X the applicant X the inventor | the ager | nt the commo | on representative | |
| Name and Address | | State of Nationality | State of Residence | |
| HÜNIG, Thomas Mittlere Heerbergstrasse 26 | | DE | DE | |
| D-97078 Würzburg Germany | | Telephone No. | | |
| • | | Facsimile No. | | |
| | | | | |
| | | Teleprinter No. | | |
| 2. The International Bureau hereby notifies the applicant that | the following | change has been recorded of | concerning: | |
| X the person X the name the ad | Г | the nationality | the residence | |
| Name and Address | | State of Nationality | State of Residence | |
| TeGenero GmbH Mittlere Heerbergstrasse 26 | | DE | DE | |
| D-97078 Würzburg Germany | | Telephone No. | | |
| Comany | | Facsimile No. | | |
| | | | | |
| | | Teleprinter No. | | |
| 3. Further observations, if necessary: Assignment of international application for all designated States except the United States of America has been recorded. | | | | |
| 4. A copy of this notification has been sent to: | | | | |
| X the receiving Office | Г | the designated Offices c | concerned | |
| the International Searching Authority | Ī | the elected Offices conc | erned | |
| X the International Preliminary Examining Authority | | other: | | |
| T | Authorized o | officer | | |
| The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes | 7.00.0 | | Codharaan | |
| 1211 Geneva 20, Switzerland | | Margret Fourr | ne-Goubersen | |
| acsimile No.: (41-22) 740.14.35 | Telephone N | Jo · (41-22) 338 83 38 | | |

Form PCT/IB/306 (March 1994)



| Applicant's or agent's file reference TEG/PCT/0002 | | NotificationofTransmittalofInternational Preliminary imination Report (Form PCT/IPEA/416) | | | |
|---|--|---|--|--|--|
| International application No. PCT/DE00/02596 | International filing date (day month 27 July 2000 (27.07.00 | | | | |
| International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 39/395 | | | | | |
| Applicant | TEGENERO GMBH | | | | |
| and is transmitted to the applicant acceptance. This REPORT consists of a total of This report is also accompaniamended and are the basis for 70.16 and Section 607 of the These annexes consist of a to This report contains indications related to the section of the These annexes consist of a to Basis of the report Priority Non-establishment of the Lack of unity of involve the section of the temporal to the section of the section of the section of the section of the temporal to the section of the section | 8 sheets, including this sheets of the or this report and/or sheets containing Administrative Instructions under the stal of sheets. ting to the following items: of opinion with regard to novelty, involutions supporting such statement | description, claims and/or drawings which have been rectifications made before this Authority (see Rule | | | |
| Date of submission of the demand | Date of com | pletion of this report | | | |
| 13 March 2001 (13.03 | 5.01) | 23 November 2001 (23.11.2001) | | | |
| Name and mailing address of the IPEA/EP | Authorized (| officer | | | |
| Facsimile No. | Telephone N | Telephone No. | | | |

PCT/DE00/02596

| I. Basis | I. Basis of the report | | | | | | |
|----------------|---|---|--|--|--|--|--|
| 1. With | 1. With regard to the elements of the international application:* | | | | | | |
| | the international application as originally filed | | | | | | |
| \boxtimes | the desc | cription: | | | | | |
| لكا | pages | 1-29 . as originally filed | | | | | |
| | pages | . filed with the demand | | | | | |
| | pages | . filed with the letter of | | | | | |
| K 7 | • | | | | | | |
| \boxtimes | the clai | | | | | | |
| | pages | 1-18 . as originally filed | | | | | |
| | pages | , as amended (together with any statement under Article 19 | | | | | |
| | pages | . filed with the demand | | | | | |
| | pages | . filed with the letter of | | | | | |
| \boxtimes | the drav | vings: | | | | | |
| | pages | 1/16-16/16 . as originally filed | | | | | |
| | pages | . filed with the demand | | | | | |
| | pages | , filed with the letter of | | | | | |
| | the seane | nce listing part of the description: | | | | | |
| لــا | pages | . as originally filed | | | | | |
| | pages | . filed with the demand | | | | | |
| | pages | | | | | | |
| | | | | | | | |
| 2. With | regard to | o the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which hal application was filed, unless otherwise indicated under this item. | | | | | |
| The | se elemen | ts were available or furnished to this Authority in the following language which is: | | | | | |
| | the lan | guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). | | | | | |
| | the lan | guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). | | | | | |
| | the lan or 55.3 | guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/). | | | | | |
| 3. Wit prel | h regard iminary e | to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international xamination was carried out on the basis of the sequence listing: | | | | | |
| | contained in the international application in written form. | | | | | | |
| | | gether with the international application in computer readable form. | | | | | |
| | | ed subsequently to this Authority in written form. | | | | | |
| | | ed subsequently to this Authority in computer readable form. | | | | | |
| | The st | atement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the tional application as filed has been furnished. | | | | | |
| | | atement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has | | | | | |
| | | ırnished. | | | | | |
| l. m | | to the district of the same that an offi | | | | | |
| →. 🔲 | | nendments have resulted in the cancellation of: | | | | | |
| | H | the description, pages | | | | | |
| | 片 | the claims. Nos. | | | | | |
| | | the drawings, sheets/fig | | | | | |
| 5. | This rep | port has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** | | | | | |
| in ti | * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | | | | | | |
| | ** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report. | | | | | | |
| - | | | | | | | |

international application No.

PCT/DE00/02596

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

| H | III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability | | | | |
|----|--|---|--|--|--|
| 1. | 1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of: | | | | |
| | | the entire international application. | | | |
| | \boxtimes | claims Nos | | | |
| | because | | | | |
| | \boxtimes | the said international application, or the said claims Nos. 11-17, 18(part) relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify): | | | |
| | | the description, claims or drawings tindicate particular elements below) or said claims Nos are so unclear that no meaningful opinion could be formed tspecify: | | | |
| | | the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed. | | | |
| | | no international search report has been established for said claims Nos. | | | |
| 2 | A mea | aningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid not listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions: | | | |
| | | the written form has not been furnished or does not comply with the standard. | | | |
| | | the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard. | | | |
| 1 | | | | | |

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III

Claims 11-17 (in their entirety) and Claim 18 (insofar as it relates to an *in vivo* method) concern a subject matter which, in the opinion of this Authority, falls under PCT Rule 67.1(iv). Therefore, a report as to the industrial applicability of the subject matter of this claim is not drawn up (PCT Article 34(4)(a)(i)). See, however, Box V, point 3.

| | ternational application No. |
|---|-----------------------------|
| , | PCT/DE 00/02596 |

| Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supporting | | novelty, inventive step or industrial applicability | ; |
|--|--------|---|------------|
| Statement | | | |
| Novelty (N) | Claims | 1-18 | YES |
| | Claims | | NO |
| Inventive step (IS) | Claims | | YES |
| | Claims | 1-18 | NO |
| Industrial applicability (IA) | Claims | 1-10 (entirely), 18 (in part) | - _ YES |
| madelia, appliedomity (m.) | Claims | | NO |

2. Citations and explanations

Reference is made to the following documents:

D1: DATABASE AIDSLINE [Online] AN=1998:8037, 1998 (HEZAREH M. ET AL.) & CONFERENCE ON RETROVIRUSES AND OPPORTUNISTIC INFECTIONS, Vol. 5, 1998, page 183 D2: DE-A-197 22 888 (T. HÜNIG) 3 December 1998, mentioned in the application.

1. NOVELTY

The present application is novel (PCT Article 33(2)), because the available prior art does not disclose any uses, compositions, patent components or methods with all the features of Claims 1-18.

2. INVENTIVE STEP

However, Claims 1-18 do not appear to meet the requirements of PCT Article 33(3) for the following reasons:

2.1 Document D1, which is considered the closest prior

art, discloses a differential T-cell induction by immobilised anti-CD3 antibodies and anti-CD28 antibodies in samples from HIV-infected patients using antiviral therapy with AZT, 3TC and IDV. The subject matter of the present Claim 1 differs therefrom only in that (i) the antibodies are monoclonal and that (ii) these antibodies are used to produce an antiviral pharmaceutical composition which contains the virus inhibitor.

The solution proposed in Claim 1 cannot, however, be considered inventive for the following reasons (PCT Article 33(3)):

Whereas the first difference (monoclonal antibodies) is straightforward to a person skilled in the art, especially since the advantages achieved are readily foreseeable, the second difference (second medical use against virus infection) is obvious to a person skilled in the art, because D1 explicitly mentions the significance of T-cell stimulation for the anti-retroviral treatment of patients. Consequently, the subject matter of Claim 1 does not appear to involve an inventive step (PCT Article 33(3)).

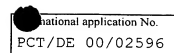
- 2.2 Similar objections apply with respect to the pharmaceutical composition of the present Claim 6, the treatment method of the present Claims 11-12, the use of the present Claim 16 and the subject matter of the present Claim 18.
- 2.3 Dependent Claims 2-5, 7-9, 13-15 and 17 do not appear to contain any features which, in combination with the features of any claim to which they refer, meet the PCT inventive step requirements, because

their additional features are likewise known from D1 (see abstract).

2.4 Document D2 (see abstract), which is considered the prior art closest to Claim 10 of the present application, discloses monoclonal anti-CD28 antibodies which activate T-lymphocytes in an antigen-unspecific manner. The subject matter of the present Claim 10 differs therefrom only in that the antibody constitutes the packet component of a preparation packet. However, since the inclusion of a known component in a preparation packet is a routine procedure to a person skilled in the art, the subject matter of Claim 10 does not appear to involve an inventive step either (PCT Article 33(3)).

3. INDUSTRIAL APPLICABILITY

The PCT Contracting States do not have uniform criteria for assessing the industrial applicability of Claims 11-17 (in their entirety) and Claim 18 (insofar as it relates to an in vivo method) in their present form. Patentability may depend on the wording of the claims. The EPO, for example, does not recognise the industrial applicability of claims to the medical use of a compound; it does, however, allow claims to the first medical use of a known compound or to the use of such a compound in the manufacture of a drug for a new medical application.



VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

- 1. Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite document D1 or indicate the relevant prior art disclosed therein.
- Patent applications may not include unpublished disclosures (see page 4, lines 22-23) (see PCT Examination Guidelines, Chapter II-4.17).

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 1. Claims 1, 6 and 16 do not meet the requirements of PCT Article 6, because the subject matter for which protection is sought is not clearly defined. The claims attempt to define the subject matter by means of the result that is to be achieved ("antibodies which [...] activate T-lymphocytes [...] in an antigenunspecific manner"). However, this merely indicates the problem of interest.
- 2. The definition of the component a) of Claims 6 and 12 is unclear (PCT Article 6), because it is not apparent whether the expression "preferably" relates to "human-tolerable" or "antibody". In the latter case, the component a) would merely be an optional feature of Claims 6 and 12. For the purposes of the international preliminary examination, therefore, it is assumed that the expression "preferably" relates to "human-tolerable".

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

| Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts | WEITERES siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit | | | |
|---|---|--|---|--|
| TEG/PCT/0002 | VORGEHEN zutreffend, nachstehe | | | |
| Internationales Aktenzeichen | Internationales Anmeldedatum | | (Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) | |
| PCT/DE 00/02596 | (Tag/Monat/Jahr) 27/07/2000 |) | 13/08/1999 | |
| Anmelder | | | , | |
| HÜNIG, Thomas | , | | | |
| | | | | |
| Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int | e von der Internationalen Re ernationalen Büro übermittel | cherchenbehörde erstellt i | und wird dem Anmelder gemäß | |
| | | | | |
| Dieser internationale Recherchenbericht umfa , X Darüber hinaus liegt ihm jew | | Blätter. n Bericht genannten Unter | rlagen zum Stand der Technik bei. | |
| Grundlage des Berichts | | | | |
| a. Hinsichtlich der Sprache ist die inter durchgeführt worden, in der sie eing | nationale Recherche auf der ereicht wurde, sofern unter d | Grundlage der internation iesem Punkt nichts andere | nalen Anmeldung in der Sprache es angegeben ist. | |
| Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b)) | e ist auf der Grundlage einer durchgeführt worden. | bei der Behörde eingereic | chten Übersetzung der internationalen | |
| b. Hinsichtlich der in der internationale | n Anmeldung offenbarten Nu | cleotid- und/oder Amino | osäuresequenz ist die internationale | |
| Recherche auf der Grundlage des S in der internationalen Anmel | equenzprotokolls durchgefür dung in Schriflicher Form en | | | |
| zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. | | | | |
| bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist. | | | | |
| bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. | | | | |
| Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt. | | | | |
| Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfaßten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprecher wurde vorgelegt. | | | iftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, | |
| 2. X Bestimmte Ansprüche hat | en sich als nicht recherch | erbar erwiesen (siehe Fe | eld I). | |
| 3. Mangelnde Einheitlichkeit | | | | |
| 4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfin | dung | | | |
| i — — | ereichte Wortlaut genehmigt | | | |
| X wurde der Wortlaut von der VERWENDUNG CD28 SPEZIFI | Behörde wie folgt festgesetzt | : 'D ANTIVÄDDED 71 | ID HEDTELLING ETNED | |
| PHARMAZEUTISCHEN ZUSAMM | ENSTZUNG ZUR BEHA | INDLUNG VON VIRL | JSINFEKTIONEN | |
| 5. Hinsichtlich der Zusammenfassung | | | | |
| | ereichte Wortlaut genehmigt | | der Pohärde feetgesetzt. Der | |
| wurde der Wortlaut nach He Anmelder kann der Behörde | wurde der Wortlaut nach Regel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassung von der Behörde festgesetzt. Der Anmelder kann der Behörde innerhalb eines Monats nach dem Datum der Absendung dieses internationalen Recherchenberichts eine Stellungnahme vorlegen. | | | |
| 6. Folgende Abbildung der Zeichnungen ist mit der Zusammenfassung zu veröffentlichen: Abb. Nr | | | | |
| wie vom Anmelder vorgesch | • | | X keine der Abb. | |
| | ne Abbildung vorgeschlagen | hat. | | |
| weil diese Abbildung die Erf | ndung besser kennzeichnet. | | | |
| | | | | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE 00/02596

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K39/395 A61K31/70 A61K31/47 A61P31/12 //(A61K39/395,31:70),(A61K39/395,31:47)

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK·7 C07K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

BIOSIS, EMBASE, WPI Data, PAJ, EPO-Internal

| Kategorie° | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|--|--------------------|
| Х | WO 98 17313 A (BIOGEN, INC.) 30. April 1998 (1998-04-30) Seite 23, Zeile 21 -Seite 25, Zeile 10 Ansprüche 28,29,47 | 1-18 |
| X | DATABASE AIDSLINE 'Online! AN=1998:8037, 1998 M. HEZAREH ET AL.: "Differential T cell induction of productive HIV replication in samples from patients on prolonged suppressive therapy." XP002150584 Zusammenfassung & CONFERENCE ON RETROVIRUSES AND OPPORTUNISTIC INFECTIONS, Bd. 5, 1998, Seite 183 Zusammenfassung 550a ——————————————————————————————————— | 1-18 |

| Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen | X Siehe Anhang Patentfamilie | | |
|---|--|--|--|
| Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden | "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindunkann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden | | |
| soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem intemationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist | "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist | | |
| Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 19. Oktober 2000 | Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 07/11/2000 | | |
| Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016 | Bevollmächtigter Bediensteter Nooij, F | | |

2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/DE 00/02596

| Kategorie° | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|--|--------------------|
| | | |
| A | U. HENGGE ET AL.: "Randomized, controlled phase II trial of subcutaneous interleukin-2 in combination with highly | 1-18 |
| | active antiretroviral therapy (HAART) in HIV patients." AIDS, | |
| | Bd. 12, Nr. 17, 1998, Seiten F225-F234, XP000877329 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument | |
| A | T-W. CHUN ET AL.: "Effect of interleukin-2 on the pool of latently infected, resting CD4+ T cells in HIV-1-infected patients receiving highly active anti-retroviral therapy." NATURE MEDICINE, Bd. 5, Nr. 6, Juni 1999 (1999-06), Seiten | 1-18 |
| | 651-655, XP002150581 New York, NY, VSA in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument | |
| Α | T-W. CHUN ET AL.: "Quantification of latent tissue reservoirs and total body viral load in HIV-1 infection." NATURE, Bd. 387, Nr. 6629, 8. Mai 1997 (1997-05-08), Seiten 183-188, XP002150582 London, GB in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument | 1-18 |
| А | E. BARKER ET AL.: "CD28 costimulation increases CD8+ cell suppression of HIV replication." THE JOURNAL OF IMMUNOLOGY, Bd. 159, Nr. 10, 15. November 1997 (1997-11-15), Seiten 5123-5131, XP002150583 Baltimore, MD, VSA Zusammenfassung | 1-18 |
| A | DE 197 22 888 A (T. HÜNIG) 3. Dezember 1998 (1998-12-03) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,7,8 | 1-18 |
| A | WO 94 06473 A (SCHERING CORPORATION ET AL.) 31. März 1994 (1994-03-31) das ganze Dokument | 1-18 |
| | | |

2

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.1

Obwohl die Ansprüche 11-17 (völlig) und 18 (teilweise, so weit es sich handelt um ein in vivo Verfahren) sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE 00/02596

| Feld Beme | erkungen zu den Ansprüchen, die sic | ch als nicht recherchierbar erwiesen h | naben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1) | |
|--|--|---|--|--|
| Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt: | | | | |
| 1. X Anspr | rüche Nr. ie sich auf Gegenstände beziehen, zu de | ren Recherche die Behörde nicht verpflich | ntet ist, nāmlich | |
| | he Zusatzblatt WEITERE Al | | | |
| | | | C. | |
| weil's | rüche Nr. ie sich auf Teile der internationalen Anme ine sinnvolle internationale Recherche ni | eldung beziehen, die den vorgeschriebene cht durchgeführt werden kann, nämlich | en Anforderungen so wenig entsprechen, | |
| | | · · · · | · | |
| 3. Anspi | rüche Nr. | | | |
| weil e | s sich dabei um abhängige Ansprūche h | andelt, die nicht entsprechend Satz 2 und | 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind. | |
| Feld II Bem | erkungen bei mangelnder Einheitlich | keit der Erfindung (Fortsetzung von F | Punkt 3 auf Blatt 1) | |
| Die internation | ale Recherchenbehörde hat festgestellt, (| daß diese internationale Anmeldung mehr | ere Erfindungen enthält: | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 1. Da de intern | er Anmelder alle erforderlichen zusätzlich aationale Recherchenbericht auf alle rech | en Recherchengebühren rechtzeitig entric erchierbaren Ansprüche. | chtet hat, erstreckt sich dieser | |
| 2. Da fü zusät | r alle recherchierbaren Ansprüche die Re zliche Recherchengebühr gerechtfertigt h | echerche ohne einen Arbeitsaufwand durc nätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung e | hgeführt werden konnte, der eine iner solchen Gebühr aufgefordert. | |
| | | | | |
| interr ا | er Anmelder nur einige der erforderlichen nationale Recherchenbericht nur auf die A rüche Nr. | zusätzlichen Recherchengebühren rechtz Ansprüche, für die Gebühren entrichtet wo | zeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser rden sind, nämlich auf die | |
| | | | | |
| | | 0 | antiinhtat Davintarantiinnala Barter | |
| 4. Der A chent faßt: | Anmelder hat die erforderlichen zusätzlich pericht beschränkt sich daher auf die in d | nen Recherchengebühren nicht rechtzeitig len Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung | g; diese ist in folgenden Ansprüchen er- | |
| | | | | |
| Bemerkungei | n hinsichtlich eines Widerspruchs | Die zusätzlichen Gebühren wurden | vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. | |
| | | L | engebühren erfolgte ohne Widerspruch. | |
| | | | | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen PCT/DE 00/02596

| Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument | | | Datum der Veröffentlichung | | tglied(er) der atentfamilie | Datum der Veröffentlichung | |
|--|----------|---|-------------------------------|--|---|--|--|
| WO | 9817313 | A | 30-04-1998 | AU BG BR CN CZ EP NO PL | 5089698 A 103416 A 9712670 A 1237910 A 9901428 A 0954333 A 991926 A 332972 A | 15-05-1998 31-01-2000 19-10-1999 08-12-1999 14-07-1999 10-11-1999 25-06-1999 25-10-1999 | |
| DE | 19722888 | Α | 03-12-1998 | AU WO EP | 8432498 A 9854225 A 0980390 A | 30-12-1998 03-12-1998 23-02-2000 | |
| WO | 9406473 | Α | 31-03-1994 | AU CA EP JP MX | 4856793 A 2144648 A 0667789 A 8501549 T 9305713 A | 12-04-1994 31-03-1994 23-08-1995 20-02-1996 31-05-1994 | |

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSMMENARBEIT AUF DEM **GEBIET DES PATENTWESENS**

PCT

REC'D 27 NOV 2001

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

15 1

| Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts | siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen | | | | | | | |
|---|---|--|--|--|--|--|--|--|
| TEG/PCT/0002 | WEITERES VORGEHEN vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416) | | | | | | | |
| Internationales Aktenzeichen | Internationales Anmeldedatum(Tag/Monat/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag) | | | | | | | |
| PCT/DE00/02596 | 27/07/2000 13/08/1999 | | | | | | | |
| Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK A61K39/395 | | | | | | | | |
| Anmelder | | | | | | | | |
| TEGENERO GMBH et al. | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| Dieser internationale vorläufige Prü Behörde erstellt und wird dem Anm | fungsbericht wurde von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten elder gemäß Artikel 36 übermittelt. | | | | | | | |
| 2. Dieser BERICHT umfaßt insgesam | t 8 Blätter einschließlich dieses Deckblatts. | | | | | | | |
| und/oder Zeichnungen, die geä | ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen indert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser chtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT). | | | | | | | |
| Diese Anlagen umfassen insgesam | at Blätter. | | | | | | | |
| 3. Dieser Bericht enthält Angaben zu folgenden Punkten: | | | | | | | | |
| I ⊠ Grundlage des Berichts II □ Priorität | | | | | | | | |
| | Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit | | | | | | | |
| IV Mangelnde Einheitlichk | | | | | | | | |
| V ⊠ Begründete Feststellun | g nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der earkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung | | | | | | | |
| VI 🗆 Bestlmmte angeführte | Unterlagen | | | | | | | |
| VII 🖾 Bestimmte Mängel der | internationalen Anmeldung | | | | | | | |
| VIII 🛛 Bestimmte Bemerkung | en zur internationalen Anmeldung | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| Datum der Einreichung des Antrags | Datum der Fertigstellung dieses Berichts | | | | | | | |
| 13/03/2001 | 23.11.2001 | | | | | | | |
| Name und Postanschrift der mit der internation Prüfung beauftragten Behörde: Europäisches Patentamt | nalen vorläufigen Bevollmächtigter Bediensteter | | | | | | | |
| D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 | Barz, W | | | | | | | |
| Fax: +49 89 2399 - 4465 | Tel Nr +49 89 2399 7320 | | | | | | | |

Tel. Nr. +49 89 2399 7320

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE00/02596

| l. Grundlage des Bericl | hts | nts | ict | 3er | es i | d | ge | ag | II | ١d | n | u | r | G | | ı. |
|-------------------------|-----|-----|-----|-----|------|---|----|----|----|----|---|---|---|---|--|----|
|-------------------------|-----|-----|-----|-----|------|---|----|----|----|----|---|---|---|---|--|----|

| 1. | . Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten:</i> | | | | | |
|----|---|--|--|--|--|--|
| | 1-29 |) | ursprüngliche Fassung | | | |
| | Pate | entansprüche, Nr. | : | | | |
| | 1-18 | 3 | ursprüngliche Fassung | | | |
| | : | | | | | |
| | 1/16 | 6-16/16 | ursprüngliche Fassung | | | |
| | | | | | | |
| 2. | die i | internationale Anm | he: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der eldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern chts anderes angegeben ist. | | | |
| | | Bestandteile stand pereicht; dabei hand | en der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache delt es sich um | | | |
| | | die Sprache der Ü Regel 23.1(b)). | bersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach | | | |
| | | die Veröffentlichur | ngssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)). | | | |
| | | | lbersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden 5.2 und/oder 55.3). | | | |
| 3. | Hin: inte | sichtlich der in der i rnationale vorläufig | internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die ge Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das: | | | |
| | | in der internationa | llen Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist. | | | |
| | | zusammen mit de | r internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. | | | |
| | | bei der Behörde n | achträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist. | | | |
| | | bei der Behörde n | achträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. | | | |
| | | Die Erklärung, dal Offenbarungsgeha | ß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den alt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt. | | | |
| | | | ß die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen entsprechen, wurde vorgelegt. | | | |
| 4. | Auf | grund der Änderun | gen sind folgende Unterlagen fortgefallen: | | | |

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE00/02596

| | | Beschreibung, | Seiten: | | | | | | |
|------|--|--|---|--|--|--|--|--|--|
| | | Ansprüche, | Nr.: | | | | | | |
| | | Zeichnungen, | Blatt: | | | | | | |
| 5. | | Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)). | | | | | | | |
| | | (Auf Ersatzblätter, di beizufügen). | e solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht | | | | | | |
| 6. | Etw | aige zusätzliche Bem | erkungen: | | | | | | |
| 111. | Kei | ne Erstellung eines | Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit | | | | | | |
| 1. | Folgende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf erfinderischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist: | | | | | | | | |
| | | die gesamte internat | ionale Anmeldung. | | | | | | |
| | × | Ansprüche Nr. 11-17 | (IA, vollständig), 18 (IA, teilweise). | | | | | | |
| Ве | grür | ndung: | | | | | | | |
| | Ø | (IA, teilweise) beziel | tionale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. 11-17 (IA, vollständig), 18 nen sich auf den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige it werden braucht (<i>genaue Angaben</i>): | | | | | | |
| | | Die Beschreibung, o oder die obengenan konnte (<i>genaue Ang</i> | lie Ansprüche oder die Zeichnungen (<i>machen Sie hierzu nachstehend genaue Angaben</i> nten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden naben): | | | | | | |
| | | Die Ansprüche bzw. gestützt, daß kein si | die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung nnvolles Gutachten erstellt werden konnte. | | | | | | |
| | | Für die obengenann | ten Ansprüche Nr. wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt. | | | | | | |
| 2. | und | ine sinnvolle internationale vorläufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der Nukleot nd/oder Aminosäuresequenzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standa ntspricht: | | | | | | | |
| | | Die schriftliche Forn | n wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard. | | | | | | |
| | | Die computerlesbar | e Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard. | | | | | | |

V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der rfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ansprüche Ja:

1-18

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-18

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ansprüche Ja:

1-10 (vollständig), 18 (teilweise)

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt

PUNKT III:

Die Ansprüche 11-17 (vollständig) und der Anspruch 18 (soweit er ein in vivo Verfahren betrifft) beziehen sich auf einen Gegenstand, der nach Auffassung dieser Behörde unter die Regel 67.1 (iv) PCT fällt. Daher wird über die gewerbliche Anwendbarkeit des Gegenstands dieser Ansprüche kein Gutachten erstellt (Artikel 34 (4) (a) (i) PCT). Siehe jedoch Punkt V-3.

PUNKT V:

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: DATABASE AIDSLINE [Online] AN=1998:8037, 1998 (HEZAREH M. et al.) & CONFERENCE ON RETROVIRUSES AND OPPORTUNISTIC INFECTIONS, Bd. 5, 1998, Seite 183

D2: DE 197 22 888 A (T. HÜNIG) 3. Dezember 1998, in der Anmeldung erwähnt.

NEUHEIT 1.

Die vorliegende Anmeldung ist neu im Sinne des Artikels 33(2) PCT, weil der verfügbare Stand der Technik keine Verwendungen, Zusammensetzungen, Paketkomponenten oder Verfahren mit allen Merkmalen der vorliegenden Ansprüche 1-18 offenbart.

ERFINDERISCHE TÄTIGKEIT 2.

Jedoch scheinen die Ansprüche 1-18 aus folgenden Gründen nicht die Erfordernisse des Artikels 33(3) PCT zu erfüllen:

2.1 Dokument D1, das als nächstliegender Stand der Technik angesehen wird, offenbart eine differentielle T-Zell-Induktion durch immobilisierte anti-CD3-Antikörper und anti-CD28-Antikörper in Proben von HIV-infizierten Patienten unter antiviraler Therapie mit AZT, 3TC und IDV. Hiervon unterscheidet sich der Gegenstand des vorliegenden **Anspruchs 1** nur dadurch, daß (i) die Antikörper monoklonal sind und daß (ii) diese Antikörper zur Herstellung einer antiviralen pharmazeutischen Zusammensetzung, die den Virus-Inhibitor enthält, verwendet wird.

Die in Anspruch 1 vorgeschlagene Lösung kann jedoch aus folgenden Gründen nicht als erfinderisch betrachtet werden (Artikel 33(3) PCT):

Während der erste Unterschied (monoklonaler Antikörper) im Rahmen dessen liegt, was ein Fachmann aufgrund der ihm geläufigen Überlegungen zu tun pflegt, zumal die damit erreichten Vorteile ohne weiteres abzusehen sind, ist der zweite Unterschied (zweite medizinische Anwendung gegen Virusinfektionen) für den Fachmann naheliegend, weil D1 explizit die Bedeutung der T-Zell-Stimulation für die anti-retrovirale Behandlung von Patienten erwähnt. Folglich scheint dem Gegenstand des Anspruchs 1 keine erfinderische Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT) zugrunde zu liegen.

- 2.2 Analoge Einwände gelten gegen die pharmazeutische Zusammensetzung des vorliegenden Anspruchs 6, die Behandlungsverfahren der vorliegenden Ansprüche 11-12 und die Verwendung des vorliegenden Anspruchs 16 sowie den Gegenstand des vorliegenden Anspruchs 18.
- 2.3 Der abhängigen **Ansprüche 2-5, 7-9, 13-15 und 17** scheinen keine Merkmale zu enthalten, die in Kombination mit den Merkmalen irgendeines Anspruchs, auf den sie sich beziehen, die Erfordernisse des PCT in bezug auf erfinderische Tätigkeit erfüllen, weil ihre zusätzlichen Merkmale ebenfalls aus D1 (siehe Zusammenfassung) bekannt sind.
- 2.4 Dokument D2 (siehe Zusammenfassung), das als nächstliegender Stand der Technik für Anspruch 10 der vorliegenden Anmeldung angesehen wird, offenbart monoklonale anti-CD28-Antikörper, die T-Lymphozyten antigenunspezifisch aktivieren. Hiervon unterscheidet sich der Gegenstand des vorliegenden Anspruchs 10 nur dadurch, daß der Antikörper die Paketkomponente eines Präparatepakets darstellt. Da die Aufnahme einer bekannten Komponente in ein

Präparatepaket für den Fachmann jedoch eine Routineprozedur ist, scheint auch dem Gegenstand des Anspruchs 10 keine erfinderische Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT) zugrunde zu liegen.

3. INDUSTRIELLE ANWENDBARKEIT

Für die Beurteilung der Frage, ob der Gegenstand der vorliegenden Ansprüch 11-17 (vollständig) und Anspruch 18 (soweit er ein *in vivo* Verfahren betrifft) gewerblich anwendbar sind, gibt es in den PCT-Vertragsstaaten keine einheitlichen Kriterien. Die Patentierbarkeit kann auch von der Formulierung der Ansprüche abhängen. Das EPA beispielsweise erkennt den Gegenstand von Ansprüchen, die auf die medizinische Anwendung einer Verbindung gerichtet sind, nicht als gewerblich anwendbar an; es können jedoch Ansprüche zugelassen werden, die auf eine bekannte Verbindung zur erstmaligen medizinischen Anwendung und die Verwendung einer solchen Verbindung zur Herstellung eines Arzneimittels für eine neue medizinische Anwendung gerichtet sind.

PUNKT VII:

- 1. Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT werden in der Beschreibung weder der in Dokument D1 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch dieses Dokument selbst angegeben.
- 2. Das Einbeziehen von unveröffentlichten Offenbarungen (siehe Seite 4, Zeilen 22-23) in Patentanmeldungen ist nicht gestattet (PCT-Richtlinien II-4.17).

PUNKT VIII:

1. Die **Ansprüche 1, 6 und 16** entsprechen nicht den Erfordernissen des Artikels 6 PCT, weil der Gegenstand des Schutzbegehrens nicht klar definiert ist. In den Ansprüchen wird versucht, den Gegenstand durch das zu erreichende Ergebnis

- zu definieren ("Antikörper, welche [...] T-Lymphozyten [...] antigenunspezifisch aktivieren"); damit wird aber lediglich die zu lösende Aufgabe angegeben.
- 2. Die Definition der Komponente a) der Ansprüche 6 und 12 ist unklar im Sinne des Artikels 6 PCT, weil nicht erkennbar ist, ob sich der Ausdruck "vorzugsweise" auf "humanverträglich" oder auf "Antikörper" bezieht. Im letzteren Fall wäre die Komponente a) lediglich ein optionales Merkmal der Ansprüche 6 und 12. Bei der Vorläufigen Internationalen Prüfung wird daher davon aufgegangen, daß sich der Ausdruck "vorzugsweise" auf "humanverträglich" beziehen soll.

--- , ;

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. Februar 2001 (22.02.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/12224 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 39/395, 31/70, 31/47, A61P 31/12 // (A61K 39/395, 31:70) (A61K 39/395, 31:47)
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE00/02596

(22) Internationales Anmeldedatum:

27. Juli 2000 (27.07.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

13. August 1999 (13.08.1999) DE

(71) Anmelder und

199 39 653.1

- (72) Erfinder: HÜNIG, Thomas [DE/DE]; Mittlere Heerbergstrasse 26, D-97078 Würzburg (DE).
- (74) Anwälte: JUNGBLUT, Bernhard usw.; Albrecht, Lüke & Jungblut, Gelfertstrasse 56, D-14195 Berlin (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS. JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: USE OF CD28 SPECIFIC MONOCLONAL ANTIBODIES FOR PRODUCING A PHARMACEUTICAL COMPOSITION FOR TREATING VIRUS INFECTIONS
- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG CD28 SPEZIFISCHER MONOKLONALER ANTIKÖRPER ZUR HERSTELLUNG EINER PHARMAZEUTISCHEN ZUSAMMENSETZUNG ZUR BEHANDLUNG VON VIRUSINFEKTIONEN
- (57) Abstract: The invention relates to the use of monoclonal antibodies which are specific for CD28 and activate the Tlymphocytes of several up to all subgroups without the occupation of an antigen receptor of the Tlymphocytes and which therefor activate said lymphocytes in an antigen unspecific manner or the invention relates to the use of an analogue thereof for producing a pharmaceutical composition in the form of a preparation or a preparation packet for treating virus infections in humans or lower warm-blooded animals having infected Tlymphocytes. The pharmaceutical composition additionally contains a virus inhibitor. The invention also relates to a corresponding pharmaceutical composition and a treatment plan including the pharmaceutical composition.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung lehrt die Verwendung monoklonaler Antikörper, welche für CD28 spezifisch sind und T-Lymphozyten mehrerer bis aller Untergruppen ohne Besetzung eines Antigenrezeptors der T-Lymphozyten und somit antigenunspezifisch aktivieren, oder eines Analogen hierzu zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung in der Ausführungsform als Präparat oder Präparatepaket zur Behandlung von Virusinfektionen beim Menschen oder niedrigeren Warmblütern, bei welchen T-Lymphozyten infiziert sind, wobei die pharmazeutische Zusammensetzung zusätzlich einen Virus Inhibitor enthält, eine entsprechend pharmazeutische Zusammensetzung und einen Behandlungsplan unter Verwendung der pharmazeutischen Zusammensetzung.



WO 01/12224 A1

WO 01/12224 PCT/DE00/02596

VERWENDUNG CD28 SPEZIFISCHER MONOKLONALER ANTIKÖRPER ZUR HERSTELLNUNG EINER PHARMAZEUTISCHEN ZUSAMMENSETZUNG ZUR BEHANDLUNG VON VIRUSINFEKTIONEN

Gebiet der Erfindung

5

Die Erfindung betrifft die Verwendung monoklonaler Antikörper, welche für CD28 spezifisch sind und T-Lymphozyten mehrerer bis aller Untergruppen ohne Besetzung eines Antigenrezeptors der T-Lymphozyten und somit antigenunspezitiosch aktivieren, oder ein Analog hierzu, zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung in der Ausführungsform als Präparat oder Präparatepaket zur Behandlung von Virusinfektionen beim Menschen oder niedrigeren Warmblütern, bei welchen T-Lymphozyten infiziert sind, eine Paketkomponente 15 mit solchen Antikörpern oder Analogen, ein Verfahren zur Behandlung von Virusinfektionen unter Verwendung einer solchen Zusammensetzung und einen Behandlungsplan unter Verwendung einer solchen Zusammensetzung.

20 Hintergrund der Erfindung

Das HIV durchläuft einen Lebenszyklus, in welchem es in verschiedenen Latenzstadien vorliegen kann. Ein erstes Latentzstadium wird als präintegrativ bezeichnet und meint, daß das HIV zwar in die Wirtszelle importiert und ggf. zumindest teilweise der reversen Transkription unterzogen, jedoch nicht in den Zellkern als Provirus eingebaut ist. Dieses präintegrative Latenzstadium kann latent funktional bleiben über eine Mehrzahl von Wochen bis zur Einbüßung der Funktions30 fähigkeit. Die präintegrative Latenz erfordert, daß die Wirtszelle ruht. Ein weiteres Latenzstadium wird als postintegrativ bezeichnet und meint, daß das HIV als Provirus zwar in den Zellkern intergriert worden ist, die Wirtzelle jedoch beispielsweise aufgrund von Deaktivierung ruht und folglich

keine Virusreplikation stattfindet. Die postintegrative Latenz ist vergleichsweise langzeitstabil und hält bis zu einer Aktivierung der Wirtszelle an. Eine Aktivierung von latentem (post- oder präintegrativ) HIV enthaltenden Wirtzellen erfolgt durch verschiedene Stimuli mit der Folge der Ak-

5 folgt durch verschiedene Stimuli mit der Folge der Aktivierung auch der Virusreplikation, wobei die Wirtszelle zerstört und Virus in die Körperflüssigkeit freigesetzt wird. Die vorstehenden Erläuterungen gelten grundsätzlich für alle Retroviren. Virus in einem latenten Stadium wird folgend Latenzvirus genannt.

Bisherige Therapieansätze mit Reverse Transkriptase Inhibitoren und ggf. Protease Inhibitoren unterdrücken die Virusvermehrung nach Aktivierung des Latenzvirus. Somit

- 15 verschwindet zwar freies HIV unter Therapie aus der Zirkulation, ruhende Leukozyten enthalten jedoch weiterhin Latenzvirus (T.W. Chun et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 94:13193-13197 (1997); D. Finzi et al., Science, 278:1295-1300 (1997); J.K. Wong et al., Science,
- 20 278:1291-1295 (1997)). Die Folge ist ein Wiedererscheinen replikationsfähiger Viren bei Unterbrechung der Therapie (M.D. de Jong et al., AIDS, 11:F79-84 (1997)) und Fortschreiten der Erkrankung. Die Therapie mit Reverse Transkriptase Inhibitoren und ggf. Protease Inhibitoren ist jedoch toxisch
- 25 und eine insofern notwendige lebenslange Behandlung hat daher ihre Grenzen bzw. Bedenken. Zudem ist die Behandlung mit Reverse Transkriptase Inhibitoren und ggf. Protease Inhibitoren mit beachtlichen Kosten verbunden.

30

Stand der Technik

Als Konsequenz aus der vorstehenden grundsätzlichen Problematik wurde vorgeschlagen, latentes HIV der Therapie mit 35 Reverse Transkriptase Inhibitoren und Protease Inhibitoren durch gleichzeitige Behandlung mit immunstimulierenden Agentien, die das latente HIV aktivieren, zugänglich zu machen ("flush out"; O.J. Cohen et al., J. Am. Med. Assoc., 280:87-88 (1998); J. Cohen, Science, 279:1854-1855 (1998);

- 5 D.D. Ho, Science, 280:1866-1867 (1998); L.K. Schrager et al., J. Am. Med. Assoc., 280:67-71 (1998)). Konkret zeigt die Literaturstelle T.W. Chun et al., Nature Medicine, Volume 5, Number 6, pp. 651-655 (1999), daß durch Einsatz des T-Zellwachstumsfaktors Interleukin 2 (IL-2) zusammen mit der
- 10 HAART Therapie (siehe hierzu unten) eine signifikante Reduktion der Menge an replikationskompetentem HIV in den ruhenden T-Lymphozyten gefunden wird. Allerdings exprimiert der größte Teil ruhender CD4 T-Lymphozyten keine Rezeptoren für den Wachstumsfaktor IL-2. Diese Zellen und damit das darin en-
- 15 thaltene latente HIV können deshalb durch die Darreichung von IL-2 nicht erreicht werden. Die grundsätzliche vorstehende Problematik bleibt daher bestehen und ist allenfalls geringfügig abgemildert. Hinzu kommt, daß die Darreichung von IL-2 mit beachtlich störenden Nebenwirkungen verbunden ist, welche 20 den Erfolg dieser Strategie noch weiter relativieren.

Die verbreitetste Therapie unter Verwendung von Reverse Transkriptase Inhibitoren ist die HAART Therapie ("hochaktive anti-retrovirale Therapie"). Diese besteht in der kombinier-

- 25 ten Anwendung von zwei Reverse Transkriptase Inhibitoren, z.B. die Nukleosidanaloge AZT (bzw. Zidovudine) und 3TC (bzw. Lamivudine), zusammen mit einem oder mehreren Protease Inhibitoren. Ein Beispiel für einen Protease Inhibitor ist IDV (Indinavir). Bezüglich der HAART Therapie, der darin verwen-
- deten Substanzen und des Behandlungsplans wird auf die folgenden Literaturstellen verwiesen: J. Laurence, HAART Regiments: Do the effects last? in The AIDS Reader 7(6):84-85 (1997); R.M. Gulick et al., N. Engl. J. Med., 337:734-739 (1997); S.M. Hammer et al., N. Engl. J. Med., 337:725-733
- 35 (1997); und F.J. Jr. Palella et al., N. Engl. J. Med.,

WO 01/12224

4

PCT/DE00/02596

338:853-860 (1998). Weitere Beispiele für geeignete Reverse Transkriptase Inhibitoren sind die Nukleosidanaloge d4T (Stavudine), ddl (Didanosine) und ddC (Zalcitabine) sowie die nicht-Nukleosidanaloge DLV (Delavirdine) und NVP (Nevirapine). Weitere Beispiele für geeignete Protease Inhibitoren sind NFV (Nelfinavir), RTV (Ritonavir) und SQV (Saquinavir).

Aus der Literaturstelle WO 98/54225 sind humanverträgliche monoklonale Antikörper, welche für Human-CD28 spezifisch sind 10 und Human-T-Lymphozyten mehrer bis aller Untergruppen ohne Besetzung eines Antigenrezeptors der Human-T-Lymphozyten und somit antigenunspezifisch aktivieren, bekannt. Bezüglich weiterer Hintergrundinformation wird auf die in dieser Literaturstelle genannten Zitate verwiesen. Aus dieser Litera-15 turstelle ist es auch bekannt, diese monoklonalen Antikörper zur Behandlung von Erkrankungen mit pathologisch erniedrigten CD4-T-Zellzahlen, wie beispielsweise AIDS, zu verwenden. Hintergrund dieser Verwendung ist, daß mittels dieser Antikörper die CD4-T-Zellzahlen wieder angehoben werden können. Eine 20 Verbindung mit der Darreichung von Reverse Tranksriptase Inhibitoren und ggf. Protease Inhibitoren ist nicht gezogen. Die Literaturstelle WO 98/54225 wird hiermit ausdrücklich vollumfänglich in Bezug genommen.

25

Aufgabe der Erfindung

Gegenüber dem nächstliegenden Stand der Technik gemäß T.W.
Chun et al., Nature Medicine, Volume 5, Number 6, pp.
30 651-655, liegt der Erfindung das technische Problem zugrunde, eine pharmazeutische Zusammensetzung bzw. einen Behandlungsplan zu entwickeln, womit einerseits zumindest der größte Teil der HIV Latenzviren, wenn nicht alle, aktiviert (und damit durch Virus Inhibitoren hemmbar und letzlich

zerstörbar gemacht) wird und andererseits die Nebenwirkungen reduziert werden.

5 Grundzüge der Erfindung

Die Erfindung lehrt die Verwendung monoklonaler Antikörper, welche für CD28 spezifisch sind und T-Lymphozyten mehrerer bis aller Untergruppen ohne Besetzung eines Antigenrezeptors

- 10 der T-Lymphozyten und somit antigenunspezifisch aktivieren, oder ein Analog hierzu, zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung in der Ausführungsform als Präparat oder Präparatepaket zur Behandlung von Virusinfektionen beim Menschen oder niedrigeren Warmblütern, bei welchen T-
- 15 Lymphozyten infiziert sind, wobei die pharmazeutische Zusammensetzung zusätzlich einen Virus Inhibitor enthält. Es versteht sich, daß die Wirkstoffkomponenten in pharmazeutisch wirksamen Dosen eingesetzt werden.
- Die Erfindung lehrt weiterhin eine pharmazeutische Zusammensetzung in einer Ausführungsform als Präparat oder als Präparatepaket, mit pharmazeutisch wirksamen Dosen der folgenden Wirkstoffkomponenten: a) vorzugsweise humanverträglichen monoklonalen Antikörpern, welche für CD28, vorzugsweise
- Human-CD28 spezifisch sind und T-Lymphozyten, vorzugsweise Human-T-Lymphozyten, mehrerer bis aller Untergruppen ohne Besetzung eines Antigenrezeptors der T-Lymphozyten und somit antigenunspezifisch aktivieren, oder einem Analog hierzu, b) einem Virus Inhibitor, vorzugsweise einem Reverse Transkrip-
- 30 tase Inhibitor, c) optional einem von b) verschiedenen Reverse Transkriptase Inhibitor, d) optional einem Protease Inhibitor, e) optional einem von d) verschiedenen Protease Inhibitor. Neben den vorstehenden Wirkstoffkomponenten können noch weitere Wirkstoffe und/oder für die galenische Herrich-
- 35 tung zweckmäßige oder notwendige Stoffe enthalten sein.

Die Erfindung lehrt weiterhin eine Paketkomponente eines erfindungsgemäßen Präparatepakets enthaltend die Wirkstoffkomponente a).

5

Die Erfindung lehrt weiterhin ein Verfahren zur Behandlung von Virusinfektionen mit Lentivirus, insbesondere HIV, wobei eine erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzung einem von der Virusinfektion befallenen menschlichen Körper oder 10 einem Körper eines niedrigeren Warmblüters dargereicht wird, bzw. ein Verfahren zur Behandlung von Virusinfektionen mit Lentivirus, insbesondere HIV, wobei einem menschlichen Körper oder einem Körper eines niedrigeren Warmblüters folgende Wirkstoffkomponenten in pharmazeutisch wirksamer Dosis 15 dargereicht werden: a) vorzugsweise humanverträgliche monoklonale Antikörper, welche für CD28, vorzugsweise Human-CD28, spezifisch sind und T-Lymphozyten, vorzugsweise Human-T-Lymphozyten, mehrerer bis aller Untergruppen ohne Besetzung eines Antigenrezeptors der T-Lymphozyten und somit antigenun-20 spezifisch aktivieren, oder ein Analog hierzu, b) ein Virus Inhibitor, vorzugsweise ein Reverse Transkriptase Inhibitor, c) optional ein von b) verschiedener Reverse Transkriptase Inhibitor, d) optional ein Protease Inhibitor, e) optional

25

Die Erfindung lehrt schließlich die Verwendung eines vorzugsweise humanverträglichen monoklonalen Antikörpers a),
welcher für CD28, vorzugsweise Human-CD28, spezifisch ist und
T-Lymphozyten, vorzugsweise Human-T-Lymphozyten, mehrerer bis
aller Untergruppen ohne Besetzung eines Antigenrezeptors der
T-Lymphozyten und somit antigenunspezifisch aktiviert, oder
eines Analogen hierzu, und eines Virus Inhibitors b), vorzugsweise eines Reverse Transkriptase Inhibitors, in Form einer
Mischung oder von räumlich getrennten Zusammensetzungen, von
35 denen die eine die Wirkstoffkomponente a) und die andere die

ein von d) verschiedener Protease Inhibitor.

Wirkstoffkomponente b) enthält, als Mittel zur Anwendung bei der Behandlung von Virusinfektionen mit Lentiviren, insbesondere AIDS, bei Menschen oder niedrigeren Warmblütern nach einem Behandlungsplan, der einen oder mehrere Zyklen umfaßt,

5 wobei der Behandlungsplan aus folgenden Schritten besteht: i) zunächst wird die Wirkstoffkomponente b) in einer pharmazeutisch wirksamen Dosis dargereicht, ii) nach einer vorgegebenen Dauer der Stufe i) wird die Wirkstoffkomponente a) in einer pharmazeutisch wirksamen Dosis dargereicht bei fortfahrender Darreichung der Wirkstoffkomponente b), iii) optional wird Stufe ii) nach einer vorgegebenen Ruhepause bei fortfahrender Darreichung der Wirkstoffkomponente b) einmal oder mehrmals wiederholt. Im Rahmen dieser Verwendung kann der Stufe i) eine Darreichung der Wirkstoffkomponente a)

15 vorgeschaltet sein.

Die Erfindung beruht zunächst auf der Erkenntnis, daß durch die Aktivierung eines Großteils der T-Lymphozyten auch ruhendes (Latenz-) Virus aktiviert und so durch Virus Inhibi-20 toren, insbesondere Reverse Transkriptase Inhibitoren (und/oder Protease Inhibitoren), zerstörbar gemacht wird. Hieran anschließend beruht die Erfindung auf der weiteren überraschenden Erkenntnis, daß die parallele Anwendung von (toxischen) Reverse Transkriptase Inhibitoren, beispielsweise 25 der (toxischen) HAART Therapie, die Aktivierung der T-Lymphozyten nicht konterkariert. Dies hat im Ergebnis eine doppelte Bedeutung und folglich synergistische Wirkung. Einerseits ist so die Aktivierung des Großteils der T-Lymphozyten trotz paralleler HAART Therapie mit der Folge der 30 Vernichtung praktisch des gesamten Latenzvirus-Reservoirs durch die HAART Therapie gewährleistet. Andererseits wird gleichzeitig die ohnehin pathologisch erniedrigte Anzahl der T-Lymphozyten wieder angehoben mit der Folge einer Stabilisierung des Immunsystems. Hinzu kommt noch, daß mit den er-35 findungsgemäßen Mitteln vermutlich auch nicht-T-Zell

Reservoire für Latenzviren (z.B. Makrophagen) indirekt durch die starke generelle Stimulierung des Immunsystems bzw. der T-Zellen mit der entsprechenden Zytokinfreisetzung aktiviert werden und so auch diese Latenzviren aktiviert und zerstört 5 werden können; eine weitere Synergie.

Letztendlich wird erreicht, daß nicht nur das freie Virus praktisch vollständig ausgeschaltet wird, sondern auch praktisch das ganze Latenzvirus Reservoir durch Aktivierung der Zerstörung zugänglich gemacht wird. Dadurch braucht die HAART Therapie nicht mehr lebenslang, zumindest jedoch nur noch in sehr großen Zeitabständen, eingesetzt zu werden. Ein weiterer überraschender Vorteil gegenüber dem nächstliegenden Stand der Technik ist, daß die erfindungsgemäß eingesetzten Antikörper nach ersten Untersuchungen in Tiermodellen keine Nebenwirkungen zu erzeugen scheinen. Insgesamt wird eine wesentlich effektivere Ausschaltung des Virus in Verbindung mit einer beachtlich verbesserten Befindlichkeit des Patienten bereits während der Therapie erreicht.

20

In diesen Zusammenhängen mag angemerkt werden, daß mit den erfindungsgemäß eingesetzten monoklonalen Antikörpern in der Tat sämtliche CD4 T-Zellen zur Proliferation angeregt werden können. Nur eine Subpopulation von CD8 T-Lymphozyten, die 25 CD28 nicht exprimieren, kann nicht durch aktivierende CD28-spezifische Reagenzien aktiviert werden. Allerdings stellt diese auch kein wesentliches Reservoir von HIV dar, da der primäre Rezeptor für HIV das CD4 Molekül ist.

30

Definitionen

Als monoklonale Antikörper sind Antikörper bezeichnet, die von Hybrid-Zellinien (sog. Hybridomen) produziert werden, die 35 durch Fusion einer Antikörper produzierenden B-Zelle WO 01/12224 PCT/DE00/02596

9

tierischer oder menschlicher Herkunft mit einer geeigneten Myelom Tumorzelle entstanden sind. Im Rahmen dieser Beschreibung sind mit dem Ausdruck der monoklonalen Antikörper auch deren Derivate umfaßt.

5

Als CD28 wird ein auf T-Lymphozyten menschlicher und tierischer Herkunft exprimiertes Zelloberflächenmolekül bekannter Aminosäuresequenz bezeichnet, dem im Rahmen der internationalen "Human Leukocyte Typing Workshops" das Kürzel 10 CD28 gegeben wurde.

Mit Aktivierung von T-Lymphozyten ist die Vermehrung der Stoffwechselaktivität, Vergrößerung des Zellvolumens, Synthese immunologisch wichtiger Moleküle und Eintritt in die 15 Zellteilung (Proliferation) von T-Lymphozyten auf einen äußeren Reiz hin gemeint. Beispielsweise werden diese Vorgänge durch Besetzung des CD28-Moleküls auf T-Zellen durch besondere CD28-spezifische monoklonale Antikörper ausgelöst. Die Aktivierung von T-Lymphozyten mit den beschriebenen 20 Begleiterscheinungen ist Teil der physiologischen Immunreaktion, kann dort aber in pathologischen Situationen außer Kontrolle geraten (lymphoproliferative Erkrankungen), oder unzureichend sein (Immundefizienz).

25 Konstante Komponenten eines Antikörpers sind Bereiche, die nicht für die Antigenerkennung bedeutsam sind, im Gegensatz zu den variablen Bereichen, die die Antigenspezifität eines Antikörpers definieren. Konstante Komponenten unterscheiden sich jedoch bei Antikörpern verschiedener Arten und folglich 30 auch Tieren und Menschen. Die konstanten Bereiche eines Antikörpers müssen jenen von Antikörpern eines Organismus entsprechen, der mit den Antikörpern behandelt werden soll, um verträglich zu sein.

WO 01/12224

Unter Derivaten von monoklonalen Antikörpern sind Modifikationen des monoklonalen Antikörpers zu verstehen, die durch

übliche biochemische oder gentechnische Manipulationen

10

PCT/DE00/02596

erzeugt wurden. Dies ist beispielsweise gegeben mit der Hu-

5 manisierung eines monoklonale Antikörpers der Maus durch partiellen Ersatz struktureller (konstanter) Komponenten des Maus-Antikörpers durch solche eines menschlichen. Derivate

sind weiterhin monoklonale Antikörper, welche zwar chemisch verändert sind, jedoch dennoch die im Rahmen der Erfindung

10 erläuterten Funktionen ausüben. Gemeinsames Kriterium ist stets die CD28 Spezifität mit stimulatorischem Effekt.

Analoge sind Substanzen, die keine monoklonalen Antikörper sind, jedoch die im Rahmen der Erfindung erläuterten Funk15 tionen ausüben. Beispiele hierfür sind "geschneiderte"

hochspezifische synthetische Proteine oder RNA bzw. DNA Moleküle (z.B. Aptamere, insbesondere gegen Nukleinsäurespaltende Enzyme stabilisierte Aptamere bzw. RNA oder DNA Moleküle). Gemeinsames Kriterium ist stets die

20 CD28-Spezifität mit stimulatorischem Effekt.

Unter einer Determinante ist der Bereich eines Moleküls zu verstehen, der durch die Bindungsspezifität eines oder mehrerer Antikörper definiert wird.

25

Der Ausdruck der therapeutisch aktiven Dosis bezeichnet im Zusammenhang mit Virus Inhibitoren, beispielsweise Reverse Transkriptase Inhibitoren (und ggf. Protease Inhibitoren),

- eine Dosis, die zu einer signifikanten Verringerung der Menge 30 an replikationsfähigem Virus ab einem definierten Zeitraum nach Darreichung der Virus Inhibitoren an einen Patienten oder in einem Testsystem führt, verglichen mit der Menge an replikationsfähigem Virus nach gleichem Zeitraum und gleicher Anfangsmenge an replikationsfähigem Virus, jedoch ohne
- 35 irgendeine Darreichung.

Der Ausdruck der therapeutisch aktiven Dosis bezeichnet im Zusammenhang mit erfindungsgemäß eingesetzten Antikörpern eine Dosis, die zu einer signifikanten Erhöhung der CD4 T-5 Zellzahlen und/oder der Expression von serologisch nachweisbaren Aktivierungsmarkern (CD25, CD45R0, CD71) nach einem definierten Zeitraum in einem Organismus oder Testsystem, welchem die Antikörper dargereicht wurden, verglichen mit respektiven Werten nach gleichem Zeitraum und gleicher Anfangswerte, jedoch ohne irgendeine Darreichung.

11

Humanverträglich bezeichnet Antikörper, welche humanisiert sind. Es mag hier angemerkt werden, daß nicht humanisierte und folglich nicht unter die hier getroffene Definition der 15 humanverträglichen Antikörper fallende Antikörper durchaus zur Therapie beim Menschen angewandt werden können. Bei der Therapie des Menschen können insofern alle Antikörper eingesetzt werden, welche über einen bestimmten Zeitraum keine unerwünschten Immunreaktionen auslösen, wie beispielsweise 20 durch Bestimmung von anti-Immunglobulin Antikörper als Abbruchkriterium nachweisbar.

Als Virus Inhibitor ist jeder Wirkstoff bezeichnet, welcher in eine beliebige Stufe des Lebenszyklus eines Virus direkt 25 oder indirekt hemmend eingreift. Hierfür kommen neben Reverse Transkriptase Inhibitoren und Protease Inhibitoren beispielsweise auch Inhibitoren der Zelloberflächenrezeptoren in Frage, an welche ein Virus andockt, oder Inhibitoren aller positiv regulatorischen Proteine bzw. Prozesse eines Virus, 30 einschließlich Inhibitoren zellulärer positiv regulatorischer Substanzen, welche auf die long terminal repeats eines Virus wirken. Grundsätzlich kommen auch Wirkstoffe in Frage, welche keine Inhibitoren sind, sondern negativ regulatorische Proteine bzw. Prozesse eines Virus induzieren; solche Wirkstoffe 35 sind von dem Ausdruck Virus Inhibitor ebenfalls umfaßt.

Der Begriff der kontinuierlichen Darreichung einer Wirkstoffkomponente b) und/oder c) und/oder d) und/oder e) meint, daß ein zu dieser Komponente anzuwendender (in sich ggf. diskontinuierlicher) Behandlungsunterplan kontinuierlich fortgeführt wird. Insofern schließt der Ausdruck der kontinuierlichen Darreichung beispielsweise bei der HAART Therapie auch ein Variation und individuelle Anpassung der Wirkstoffkomponenten bzw. deren Dosierung in Verfolg der kontinuierlichen Darreichung ein.

10

Detaillierte Darstellung der Erfindung

Folgend werden zweckmäßige oder bevorzugte Ausführungsformen 15 der Erfindung angegeben und näher erläutert.

Bevorzugt ist die erfindungsgemäße Verwendung zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung zur Behandlung von Erkrankungen, wobei CD4 T-Lymphozyten, insbesondere Human-CD4 T-Lymphozyten, infiziert sind, wobei die monoklonalen Antikörper für Human-CD28 spezifisch sind und wobei die monoklonalen Antikörper optional humanverträglich sind. Bei der Behandlung von Infektionen von Human-CD4-Lymphozyten, also des Menschen, müssen die Antikörper Human-CD28 spezifisch sein, nicht jedoch notwendigerweise humanverträglich. Die Erfindung ist beispielsweise anwendbar, wenn die Virusinfektion eine Infektion mit Retrovirus, insbesondere Lentivirus, beispielsweise HIV, ist.

30 Zweckmäßig ist es, wenn der Virus Inhibitor ein Reverse Trankriptase Inhibitor, vorzugsweise ein Pyrimidin-Nukleosidanalog, höchstvorzugsweise 3´-Azido-3´-desoxythymidin (AZT oder Zidovudin), ist und optional weiterhin zusätzlich andere hiervon verschiedene Nukleosidanaloge, vorsugsweise 3TC, in der pharmazeutischen Zusammensetzung ent-

halten sind. Die pharmazeutische Zusammensetzung kann zusätzlich einen Proteaseinhibitor enthalten und optional weiterhin zusätzlich andere, hiervon verschiedene Proteaseinhibitoren. Mit einer Wirkstoffkombination aus zumindest zwei Reverse Transkriptase Inhibitoren und optional zumindest einem Protease Inhibitor arbeitet die HAART Therapie.

Erfindungsgemäß eingesetzte monoklonale Antikörper sind auf die verschiedensten Weisen erhältlich. Eine verwendbare Aus-10 führungsform gemäß der Ausführungsbeispiele ist erhältlich sind durch A) Herstellung von zur Produktion von monoklonalen Human-CD28 spezifischen Tier-Antikörpern befähigten Hybridomzellen im Wege einer Immunisierung mit nicht-T-Tumorzelllinien, auf welchen Human-CD28 exprimiert ist, B) 15 ggf. Humanisierung der aus Hybridomzellen gemäß Stufe A erhältlichen monoklonalen Tier-Antikörper durch biochemischen oder gentechnologischen Austausch konstanter Komponenten der Tierantikörper gegen analoge konstante Komponenten eines menschlichen Antikörpers bzw. Austausch den Komponenten ent-20 sprechender Gene der Hybridomzellen, C) Sezernierung der monoklonalen Antikörper in Hybridomzell-Kulturen und Isolierung der monoklonalen Antikörper daraus oder Produktion der monoklonalen Antikörper durch Injektion der Hybridomzellen in Tiere, beispielsweise Mäuse, und Isolierung der monok-25 lonalen Antikörper aus der Körperflüssigkeit der Tiere. Die zur Produktion von monoklonalen Human-CD28 spezifischen Tier-Antikörpern befähigten Hybridomzellen sind erhältlich durch a) Schaffung eines Plasmids mittels Insertion von Human-CD28 cDNA in den pHBAPr-1-neo Vector nach Excision des SalI-30 HindIII Fragments und Herstellung von Protoplasten aus Escherichia coli (MC1061), welche das Plasmid tragen, b) Fusionierung der Protoplasten mit Maus A20J und/oder L929 Tumorzellen mittels Polyethylenglykol, c) Kultivierung der in Stufe b erhaltenen transfektierten Zellen, d) Screenen der

35 transfektierten Maus A20J und/oder L929 Zellen auf die

14

Expression von Human-CD28 und Selektion von Human-CD28 exprimierenden Maus A20J und/oder L929 Zellen, e) Immunisierung von BALB/c Mäusen mit den Human-CD28 exprimierenden Maus A20J und/oder L929 Zellen, f) Entnahme von Milzzellen der so immu-5 nisierten Mäuse und Fusionierung der Milzzellen mit Zellen der Zellinie X63-Ag 8.653 mittels Polyethylenglykol, g) Selektierung der so erhaltenen Hybridomzellen mit der Maßgabe, daß im Überstand selektierter Hybridomzellen Antikörper enthalten sind, die an Human-CD28 exprimierende Maus A20J 10 und/oder L929 Zellen binden und h) Kultivierung/Subclonierung der in Stufe g erhaltenen selektierten Hybridomzellen. Anstelle der Stufen a) bis d) können selbstverständlich aber auch andere dem Fachmann geläufige Expressionsysteme eingesetzt werden. Human-CD28 cDNA ist frei erhältlich von Dr. A. 15 Aruffo und Dr. B. Seed, die die Sequenz und auch folgende Literaturstelle veröffentlicht haben: Aruffo, A., and Seed, B, 1987, "Molecular cloning of a CD28 cDNA by a high efficiency COS cell expression system", Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84:8573. Dieser Literaturstelle ist daher im einzelnen 20 die Herstellung der Human-CD28 cDNA entnehmbar. Darüberhinaus kann unschwer jeder Fachmann mit Hilfe der in der Genbank deponierten Sequenz und der Polymerasekettenreaktion sehr einfach und schnell einen Human-CD28 cDNA Klon herstellen. Der pHBAPr-1-neo Vector ist frei erhältlich von den Authoren 25 der Literaturstelle Gunning, P, et al., 1987, "A human ßactin expression vector system directs high-level accumulation of antisense transcripts", Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84:4831. "neo" steht dabei für Neomycin-Resistenz. Die Stufe c) wird daher in Anwesenheit von Neomycin durchgeführt. Die 30 vorstehend angesprochenen Zellinien und/oder Mikroorganismen sind frei verfügbar und käuflich erwerbbar bei der American Type Culture Collection (ATCC). Bezüglich Escherichia coli (MC1061) wird ergänzend auf die Literaturstelle Meissner, P.S., et al., 1987, "Bacteriophage gamma cloning system for

the construction of directional cDNA libraries", Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84:4171, verwiesen.

- Die grundsätzliche Vorgehensweise bei der Herstellung von 5 Hybridomzellen, bei der Humanisierung sowie bei der Produktion der monoklonalen Antikörper aus (humanisierten) Hybridomzellen ist dem Fachmann gut vertraut und braucht hier nicht näher erläutert zu werden. Grundsätzlich sind alle insbesondere für die Herstellung der Hybridomzellen üblichen,
- 10 bekannten und frei verfügbaren Zellinien einsetzbar. Zur Herstellung der monoklonalen Antikörper kommt grundsätzlich neben der folgend beschriebenen Vorgehensweise die dem Fachmann im Detail gut geläufige rekombinante Expression in Frage.
- 15 Einsetzbare monoklonale Antikörper sind aber auch auf anderen Wegen zugänglich. So kann beispielsweise die Immunisierung in Stufe A) gegen lösliches bzw. gelöstes rekombinantes Human-CD28 erfolgen. Die Humanisierung kann entbehrlich gemacht werden, indem bei der Herstellung der Hybridomzellen
- 20 Tiere eingesetzt werden, die gentechnisch so verändert sind, daß die gebildeten Antikörper bereits die humanen konstanten Komponenten aufweisen. Ein völlig anderer Ansatz zur Herstellung monoklonaler Antikörper besteht darin, daß die Antigen-Bindungsdomänen (z.B. menschlicher) Antikörper in einer
- 25 hochkomplexen Bakteriophagen-Bibliothek gentechnisch exprimiert werden, aus welcher geeignete Bindungsdomänen durch ihre Affinität für CD28 isoliert und zu vollständigen Antikörpern ergänzt werden können.
- 30 Hinsichtlich der pharmazeutischen Zusammensetzung können die Wirkstoffkomponenten b) bis e) entsprechend der HAART Therapie ausgewählt, dosiert und darreichungsfertig hergerichtet sind. Grundsätzlich sind alle bestehenden und zukünftig entwickelten Varianten der HAART Therapie oder einer anderen
- 35 Therapie brauchbar, solange nicht durch eine oder mehrere

Wirkstoffkomponenten die aktivierende Wirkung der monoklonalen Antikörper (über-) kompensiert wird. Im Rahmen derzeitiger Therapieansätze ist oft erfolgversprechend, wenn die
Wirkstoffkomponente b) ein Pyrimidin-Nukleosidanalog, vorzug5 sweise 3´-Azido-3´-desoxythymidin, ist und/oder die
Wirkstoffkomponente c) 3TC ist, und/oder die Wirkstoffkomponente d) zwingend eingerichtet ist. In Hinblick auf eine
Variante eines erfindungsgemäßen Behandlungsplans kann es
zweckmäßig sein, wenn die Wirkstoffkomponenten b) bis e)

10 Bestandteil einer ersten Paketkomponente und die
Wirkstoffkomponente a) Bestandteil einer zweiten Paketkomponente sind.

Bei der Anwendung der Erfindung in einem Behandlungsverfahren 15 können die Wirkstoffkomponenten b) bis e) entsprechend der HAART Therapie ausgewählt, dosiert und dargereicht werden, wobei die Wirkstoffkomponente a) vor, zusammen oder nach den Wirkstoffkomponenten b) bis e) dargereicht werden. Im einzelenen können die Wirkstoffkomponenten b) bis e) kontinuier-20 lich und die Wirkstoffkomponente a) einmal oder mehrmals in zeitlichen Abständen mit Ruhepausen, dargereicht werden. Die Wirkstoffkomponente b) kann ein Pyrimidin-Nukleosidanalog, vorzugsweise 3´-Azido-3´-desoxythymidin, und/oder die Wirkstoffkomponente c) kann 3TC, und/oder die Wirkstoffkomponente d) kann zwingend eingerichtet sein.

Im Rahmen eines erfindungsgemäßen Behandlungsplans kann die Darreichung der Wirkstoffkomponente b) im Rahmen eines Behandlungsunterplans erfolgen, welcher die HAART Therapie ist.

Junächst erfolgt die HAART Grundtherapie über eine Dauer von 1 bis 12 Monate, vorzugsweise 2 bis 6 Monate, höchstvorzugsweise 2 bis 4 Monate, beispielsweise 3 Monate (1 Monat = 30 Tage). Während dieser Zeit können CD4 T-Zellzahlen und/oder Virusbelastung und/oder Latenzvirus (beispielsweise gemäß der Literaturstelle T.W. Chun et al., Nature, 387:183-188

(1997))regelmäßig überprüft werden und kann auf Basis dieser Ergebnisse die HAART Therapie individuell auf den Patienten angepaßt werden (durch Wahl bzw. Austausch und Kombination der Reverse Transkriptase Inhibitoren und/oder der Protease 5 Inhibitoren sowie der jeweiligen Dosierungen). In einem ersten Zyklus kann dann eine vorzugsweise i.v. Injektion von Antikörpern in einer Dosierung von 0,1 bis 50, vorzugsweise 0,5 bis 20, höchstvorzugsweise 0,5 bis 5 mg/kg Körpergewicht erfolgen unter Aufrechterhaltung der HAART Therapie. Die vor-10 stehende Dosis kann auf einmal oder in 2 bis 10, vorzugsweise 2 bis 5, Teilmengen über einen Zeitraum von 1h bis 1 Monat, vorzugsweise 1 Tag bis 5 Tage, gleichmäßig oder ungleichmäßig verteilt verabreicht werden. In einer hieran anschließenden Ruhepause (unter Aufrechterhaltung von HAART) von 1 Tag bis 6 15 Monaten, vorzugsweise 0,5 bis 2 Monaten, beispielsweise 1 Monat, kann eine Überwachung der vorstehend zur Grundtherapie genannten Werte und/oder des Blutbildes und/oder der Blutwerte und/oder klinisch internistischer Befunde und/oder der Bildung von anti-Immunglobulin Antikörpern (anti-Tier Ig bei 20 nicht humanisierten Antikörpern, anti-idiotypisch nach Humanisierung) erfolgen. Nach Ablauf der Ruhepause kann bei Bedarf der Zyklus beginnend mit der Darreichung des Antikörpers wiederholt werden. Wenn PBMC (Lymphozyten plus Monozyten) virus- und latenzvirus- bzw. provirusfrei sind, kann bei Ein-25 verständnis des Patienten eine Lymphknotenbiopsie zur Verifizierung durchgeführt werden. Bei positivem Ergebnis (positiv = Detektion von Virus bzw. Latenzvirus bzw. Provirus) können weitere Zyklen der vorstehend beschriebenen Art angeschlossen werden. Bei negativem Ergebnis kann die Dar-30 reichung von HAART Wirkstoffen und von Antikörpern abgesetzt werden. Es empfiehlt sich, nach Absetzung weiter Kontrolluntersuchungen der vorstehenden Art in bestimmten zeitlichen Abständen durchzuführen, um ggf. die Behandlung wieder aufzunehmen. Die vorstehenden Ausführungen gelten ent-35 sprechend für ein Behandlungsverfahren.

Eingesetzt werden können im Rahmen der Erfindung beispielsweise der monoklonale Antikörper CMY-2, erhältlich aus Hybridomzellen gemäß Hinterlegung DSM ACC2353, oder der käuflich von der Firma ALEXIS Deutschland GmbH, D-35305 Grünberg, erhältliche und von der Firma Ancell Corporation, USA, hergestellte Klon ANC28.1/5D10 oder eine vorzugsweise humanisierte bzw. humanverträgliche Variante des Klons ANC28.1/5D10.

10

Erfindungsgemäß eingesetzte monoklonale Antikörper können insbesondere Spezifität für Determinanten des menschlichen CD28-Moleküls aufweisen, die auf dem natürlicherweise exprimierten CD28-Molekül schwer zugänglich sind und deren Besetzung durch die monoklonale Antikörper zur Aktivierung der T-Zellen führt.

Die galenische Herrichtung von Wirkstoffkomponenten oder von Mischungen daraus für die verschiedenen Verabreichungsformen 20 ist dem Fachmann gut bekannt und braucht hier nicht näher erläutert zu werden.

Zu einer Anspruchskategorie getroffene Erläuterungen gelten für die Gegenstände der anderen Anspruchskategorien 25 entsprechend.

Im Rahmen der Erfindung können optional noch zusätzliche Wirkstoffe präsent sein oder verwendet werden, welche von den vorstehend genannten und gemäß der Grundkonzeption der Er30 findung eingesetzten Wirkstoffen verschieden sind. Solche zusätzliche Wirkstoffe sind beispielsweise Wirkstoffe, welche eventuellen Nebenwirkungen entgegenwirken. Lediglich beispielhaft seien anti-TNF-Antikörper (TNF = Tumor Nekrose Faktor) im Falle einer proinflammatorischen TNF Reaktion 35 genannt. Zusätzliche Wirkstoffe sind weiterhin Wirkstoffe,

welche im Zusammenhang mit der Expansion des Immunsystems hilfreich sein können. So kann beispielsweise durch Gabe von IL-2 die Proliferation von CD8-Zellen induziert bzw. verstärkt werden. Generell können als zusätzliche Wirkstoffe immunmodulierende Wirkstoffe eingesetzt werden nach Maßgabe des immunologischen (Detail- bzw. Neben-) Prozesses welcher im Zusammenhang mit der Erfindung zweckmäßigerweise gefördert (oder gehemmt) wird. Beispiel hierfür sind Oligonukleotide enthaltend CpG Motive (D. Klinman et al., Proc. Natl. Acad. 10 Sci. USA, 93:2879-2883 (1996)).

Im folgenden wird die Erfindung anhand von Ausführungsbeispielen näher erläutert. U.a. wird die Herstellung erfindungsgemäß eingesetzter monoklonaler Antikörper beschrie15 ben. In diesen Ausführungsbeispielen werden auch
Screeningverfahren im einzelnen deutlich, mit welchen er-

findungsgemäße monoklonale Antikörper bzw. zugrundeliegende Hybridomzellen selektiert werden können. Aus den folgenden Beispielen werden auch die therapeutischen Wirkungen 20 deutlich.

Beispiel 1: Herstellung und Wirkung eines ersten erfindungsgemäß verwendbaren monoklonalen Antikörpers.

25 1.1 Allgemeine Informationen.

Die dargestellten Experimente bzw. die Beispiele zu den Wirkungen von "direkten" CD28-spezifischen monoklonalen Antikörpern wurden im Tiermodell der Ratte durchgeführt, wobei 30 als Beispiel für einen "klassischen" CD28-spezifischen Antikörper der monoklonale Antikörper JJ319 und als Beispiel für einen "direkt" aktivierenden der monoklonale Antikörper JJ316 eingesetzt wird. Beide Antikörper sind frei verfügbar und käuflich erwerbar von der Firma Pharmingen, San Diego, 35 USA. JJ319 und JJ316 Antikörper sind im übrigen erhältlich

gemäß der Literaturstelle M. Tacke et al., Immunology, 1995, 154: 5121-5127, auf welche hiermit ausdrücklich Bezug genommen wird, auch im Hinblick auf Details der Herstellung von Hybridomzellen und monoklonalen Antikörpern.

5

1.2: Herstellung monoklonaler Antikörper

In diesem Beispiel wird die Herstellung erfindungsgemäßer,

d.h. human-CD28-spezifischer monoklonaler Antikörper näher
erläutert. Diese werden folgend auch als CMY-2 bezeichnet.
Human CD28 aus einer cDNA Bibliothek wurde in A20J und/oder
L929 Zellinien rekombinant exprimiert. Zunächst wurde hierzu
ein Plasmid mittels Insertion von Human-CD28 cDNA in den

15 pHßAPr-1-neo Vector nach Excision des SalI-HindIII Fragments
geschaffen. Aus Escherichia coli (MC1061) wurden Protoplasten
hergestellt, welche das Plasmid tragen. Dann erfolgte eine
Fusionierung der Protoplasten mit Maus A20J und/oder L929
Tumorzellen mittels Polyethylenglykol. Die so erhaltenen

20 transfektierten Zellen wurden auf übliche Weise kultiviert.
Anschließend erfolgte ein Screenen der transfektierten Maus
A20J und/oder L929 Zellen auf die Expression von Human-CD28
und Selektion von Human-CD28 exprimierenden Maus A20J

25

und/oder L929 Zellen.

Der Nachweis der erfolgreichen Expression erfolgte mit Hilfe eines konventionellen, kommerziell erhältlichen fluoreszenzmarkierten Antikörpers mit Spezifität für Human CD28 (9.3-Phykoerythrin). Als Negativkontrolle wurden nicht transfizierte A2OJ- bzw. L929-Zellen mit dem gleichen Antikörper gefärbt. Die Transfektanten (A2OJ-CD28 und L929-CD28) zeigten eine höhere Fluoreszenzintensität. Da nicht alle Zellen CD28 positiv waren, wurden CD28-positive Zellen subkloniert und zur Immunisierung verwendet. Wie in Fig. 1 an der Verschiebung der Punktwolken nach oben in den beiden rechten

Diagrammen erkennbar, reagierten diese Zellen mit dem käuflichen Antikörper, drückten also Human CD28 an ihrer Oberfläche aus.

- 5 Die A20J Human-CD28 Zellinie wurde zur Immunisierung von BALB/c Mäusen verwendet. Zellfusion und screening wurden wie folgt durchgeführt: i) Immunisierung von BALB/c Mäusen mit den Human-CD28 exprimierenden Maus A20J Zellen (Injektionen 6 x i.p. und anschließend 1 x i.v.). ii) Entnahme von
- 10 Milzzellen der so immunisierten Mäuse und Fusionierung der Milzzellen mit Zellen der Zellinie X63-Ag 8.653 mittels Polyethylenglykol. iii) Selektierung der so erhaltenen Hybridomzellen mit der Maßgabe, daß im Überstand selektierter Hybridomzellen Antikörper enthalten sind, die an Human-CD28 exprimierende Maus A20J und/oder L929 Zellen binden.

Als read-out diente die Anfärbung einer Mischung aus CD28 transfizierten und untransfizierten Maus L929 Tumorzellen. Fig. 2 zeigt, daß der auf diesem Weg isolierte monoklonale 20 Antikörper CMY-2 transfizierte und untransfizierte Zellen durch unterschiedliche Fluoreszenzintensität unter- scheidet. Das differentielle Screening auf Antikörper gegen Human-CD28 erfolgte wie folgt. Je 50 µl Überstand von kultivierten Zellhybridomen wurden entnommen und mit einem 25 Gemisch aus L929-Zellen und L929-CD28-Transfektanten 15 min inkubiert. Nach dem Waschen wurden die Zellen mit DaMIg-PE angefärbt. Teil A zeigt die Negativkontrolle. Die Zellen wurden nur mit DaMIg-PE inkubiert. Teil B zeigt die Färbung mit einem Überstand, der leicht positiv war, aber keinen

In nicht dargestellten Experimenten wurden periphere
Blutzellen des Menschen mit dem neu isolierten CMY-2 und dem
35 "klassischen" CD28-spezifischen Antikörper 9.3 gefärbt. Es

30 Unterschied bei beiden Zellen zeigt. Teil C zeigt die mit

einem Überstand von CMY-2 gefärbten Zellen.

WO 01/12224 P

wurde ein identisches Expressionsmuster auf den Subpopulationen menschlicher Blutzellen gefunden.

22

Zusammengefaßt zeigen die Experimente, daß CMY-2 ein human 5 CD28-spezifischer Antikörper ist.

CMY-2 wurde sodann mit aus peripherem Blut auf circa 80 % angereicherten menschlichen T-Lymphozyten auf klassische kostimulierende und auf "direkt" stimulierende Aktivität 10 getestet. Die T-Zellproliferation wurde durch Einbau von 'H-Thymidin zwischen dem 2. und 3. Tag der Kultur gemessen. Folgende Ergebnisse wurden erzielt:

15 Kostimulation:

Unstimulierte Zellen 276 cpm CD3-spezifischer Antikörper 3111 cpm CD3-spezifischer Antikörper + CMY-2 51676 cpm

20 Direkte Stimulation:

Solid-phase anti-mouse Ig 379 cpm Solid-phase anti-mouse Ig + Kontroll-mAk 258 cpm Solid-phase anti-mouse Ig plus CMY-2 19115 cpm

25 Zur Erläuterung: Anti-CD3 sorgt für T-ZellrezeptorStimulation (CD3 ist Teil des TCR-Komplexes). CMY-2 wurde in
Form eines nicht aufgereinigten Kulturüberstandes (50%
Endvolumen) verwendet. Erfahrungsgemäß ist die dabei zu
erwartende effektive mAk-Konzentration suboptimal für eine
30 direkte Aktivierung, aber ausreichend für die Kostimulation.
Das Experiment zeigt, daß CMY-2 direkt aktivierende
Eigenschaften hat.

Hybridomzellen, welche CMY-2 produzieren, sind bei der DSMZ, 35 Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH,

Mascheroder Weg 1b, D-38124 Braunschweig, unter der Nummer DSM ACC2353 (20.05.1998) hinterlegt worden.

23

1.3 Proliferative Antwort auf den Antikörper aus 1.2.

- Fig. 3 zeigt die proliferative Antwort ungetrennter Lymphknotenzellen der Ratte auf den "direkt" stimulierenden CD28-spezifischen monoklonalen Antikörper (JJ316) und das Ausbleiben einer solchen Antwort bei Einsatz eines
- "klassischen " CD28-spezifischen monoklonalen Antikörpers
 (JJ319). Die Zellen wurden zwei Tage lang in 0,2 ml Medium
 (RPMI 1640, erhältlich von GIBCO/BRL, enthaltend 5 % FCS
 [fetal calf serum]) in An- oder Abwesenheit der angegebenen
 Zusätze bei einer Dichte von 1 Mio. Zellen pro ml im begasten
- 15 Brutschrank kultiviert. Die Zellteilungsaktivität wurde durch den Einbau radioaktiv markierten Thymidins (1 μCi/Ansatz für 16 Std., 1Ci = 37GBq, Bestimmung mit β-Detektor) bestimmt.
- Im Gegensatz zu veröffentlichten Resultaten (Siefken et al., 20 Cellular Immunology, 1997, 176: 59-65) zeigt dieses Ergebnis, daß es für die T-Zell-Aktivierung durch direkt aktivierende CD28-spezifische monoklonale Antikörper nicht notwendig ist, diese artifiziell durch einen zweiten Antikörper miteinander zu vernetzen. Vielmehr reicht die Anwesenheit von nicht-T-
- Zellen aus lymphoiden Organen, nämlich von B-Lymphozyten und sogenannten akzessorischen Zellen, um eine direkte Aktivierung durch löslich zugegebene CD28-spezifische monoklonale Antikörper zu ermöglichen. Wahrscheinlich geschieht dies durch Bindung der monoklonale Antikörper an sogenannte
- Fc-Rezeptoren dieser nicht-T-Zellen. Dieses Ergebnis ist eine wichtige Voraussetzung für den therapeutischen Einsatz "direkt" stimulierender CD28-spezifischer monoklonale Antikörper, in dem eine artifizielle Vernetzung mit anti-Immun-

globulin Antikörpern im Gesamtorganismus nicht praktikabel ist.

- "Direkt" aktivierende CD28-spezifische monoklonale Antikörper 5 führen zu einer Erhöhung der CD4 T-Zellzahl im intakten Organismus. Fig. 4 zeigt dies für Lymphknoten der Ratte, die am Tag 0 1 mg des "direkt" stimulierenden CD28-spezifischen monoklonale Antikörpers (JJ316) oder des "klassischen" CD28-spezifischen monoklonalen Antikörpers (JJ319) erhalten
- 10 hatten. Mit erfindungsgemäßen direkt aktivierenden monoklonalen Antikörpern mit Spezifität für Human-CD28, und deren Fähigkeit, die Vermehrung von T-Lymphozyten zu stimulieren, werden ganz analoge Effekte erreicht. Im vorliegenden Beispiel ist die CD4 T-Zellzahl nur vorübergehend erhöht; das
- 15 liegt daran, daß gesunde Tiere mit normalen CD4 T-Zellzahlen behandelt wurden. Die aufgrund der Proliferationsstimulierung "überschüssigen" Zellen werden durch homöostatische Mechanismen abgebaut.
- 20 Die vorstehend im einzelnen erläuterten Ergebnisse zeigen, daß eine Aktivierung der T-Lymphozyten erfolgt, und zwar ohne die Notwendigkeit weiterer Wirkstoffe.
- 25 Beispiel 2: Verwendung erfindungsgemäß eingesetzter Antikörper in Verbindung mit der HAART Therapie
 - 2.1: Allgemeine Informationen.

30

In den folgend beschriebenen Versuchen wurde anstelle des in Beispiel 1 beschriebenen monoklonalen Antikörpers der Antikörper Klon ANC28.1/5D10 der Firma Ancell Corporation, USA, vertrieben von der Firma ALEXIS Deutschland GmbH, Giessener 35 Str. 12, D-35305 Grünberg, eingesetzt. Von diesen Antikörpern ist bekannt, daß sie in CD28 positiven Zellen IL-2 induzieren. Eine proliferationsinduzierende Aktivität dieses Antikörpers ist jedoch bislang nicht beschrieben worden. Dieser
Antikörper wird folgend kurz als "aCD28" bezeichnet. In den
5 folgenden Versuchen wird zu Vergleichszwecken ein monoklonaler Antikörper verwendet, welcher nicht "direkt" stimulierend ist, nämlich CD28.2.

- Die Versuche wurde, sofern nicht anders angegeben, in humanen 10 PBL oder in PBL von Rhesusaffen durchgeführt. Dieser Zellkulturansatz kommt der Situation im Gesamtorganismus nahe, weil der stimulierende Antikörper, wie für eine Therapie vorgesehen, in löslicher Form zugesetzt wird.
- 15 Bei allen Proliferationsexperimenten wurde gemessen durch einen Puls von 1 μ Ci 3 H-Tymidin für 16 Stunden zwischen Tag 3 und Tag 4 und Detektion mittels β -Detektor.
- Sofern nicht anders angegeben wurden Zellen in 0,2 ml Medium 20 (RPMI 1640, erhältlich von GIBCO/BRL, enthaltend 5% menschliches AB Serum) bei einer Dichte von 1 Mio. Zellen pro ml im begasten Brutschrank kultiviert.
- 2.2: Induktion von T-Zellproliferation in peripheren Blut-25 Lymphozyten und/oder Monozyten (PBMC) durch aCD28.
 - In der Fig. 5 sind Versuche zum Maß der Aktivierung der Proliferation von CD4 T-Zellen dargestellt. Der Nachweis erfolgte durch Immunfluoreszenz und Durchflußzytophotometrie
- 30 (FACS) am Tage vier nach Stimulation der Zellen in vitro. Fig. 10a zeigt sogenannte "dotplots", wobei durch ein Gate (R2) die CD4 T-Zellen definiert werden (sie exprimieren CD3 und CD4). In der Fig. 10b ist in einem Histogramm die Anfärbung dieser CD4 T-Zellen mit einem monoklonalen Antikörper
- 35 gegen den Transferinrezeptor (CD71) dargestellt. Die

26

Expression dieses Oberflächenrezeptors charakterisiert proliferierende Zellen. Man erkennt, daß in einem Großteil, nämlich >90%, der CD4+ T-Lymphozyten die Proliferation durch aCD28 (direkt) induziert wird. Die Untersuchungen erfolgten 5 mit 5µg/ml aCD28.

In der Fig. 6 sind entsprechende Darstellungen, jedoch ohne Stimulation, als Negativkontrollen gezeigt.

10

2.3: Vergleich der Stimulation der Proliferation von ungetrennten PBMC durch aCD28 und IL-2.

Die Figur 7 zeigt, daß die Proliferation ungetrennter PBMC

15 von nicht infizierten menschlichen Spendern, gemessen am Einbau ³ H-markierten Tymidins, durch aCD28 stärker ist als durch IL-2. Dies zeigt, daß mehr Zellen mittels aCD28 angesprochen werden als bei der in vivo Therapie mit HAART und IL-2 gemäß dem Stand der Technik. Die Kultivierung erfolgte in Gegenwart von 5µg/ml aCD28 bzw. 20 I.U./ml IL-2 in 96-well Rundboden Platten.

Wichtig ist darüber hinaus, daß IL-2 präferentiell
CD8T-Lymphozyten zur Proliferation stimuliert, während durch
25 aCD28 besonders CD4 T-Zellen angesprochen werden. Dies ist
aus den Daten der Tabelle I ersichtlich: PBMC eines HIV infizierten Patienten wurden drei oder 10 Tage mit IL-2 bzw.
aCD28 stimuliert. Durch IL-2, nicht aber durch aCD28 erfolgte
eine deutliche Verschiebung zu Gunsten der CD8 T-Zellen.

30

35

Tabelle I

nach 3 Tagen nach 10 Tagen %CD4 %CD8 %CD4 %CD8

27

| Medium | 51 | 49 | 50 | 50 |
|--------|----|----|----|----|
| IL-2 | 46 | 54 | 27 | 73 |
| aCD28 | 57 | 43 | 62 | 38 |

5

2.4: Stimulation der Proliferation von PBMC aus Virusinfizierten Organismen.

Figur 8A zeigt die aktivierende Wirkung von aCD28 auf die
10 Proliferation von PBMC aus HIV-1 infizierten Personen, Figur
8B Entsprechendes für PBMC aus SIV-infizierten Rhesusaffen.
Eingesetzt wurde eine Menge von 5µg/ml aCD28. In allen Fällen
konnte starke Proliferation induziert werden, die bei massiver HIV-Infektion jedoch am geringsten ausfiel. Dies hängt
15 vermutlich mit der damit einhergehenden massiven Induktion
der Virusvermehrung und damit einhergehender T-Zellzerstörung
zusammen, die bei erfindungsgemäßer Behandlung bei gemeinsamer Darreichung von HAART Wirkstoffen vermieden wird (siehe
auch Beispiel 2.6a und Fig. 10).

- 2.5: Aktivierung der Proliferation in Gegenwart von HAART-Wirkstoffen.
- 25 PBLs einer HIV-1 infizierten Person wurden nicht, mit HAART Wirkstoffen (Zidovudine + Didanosine + Saquinavir; 0,1µM) allein, mit aCD28 (5µg/ml) allein oder mit beidem behandelt. Nach 6 Tagen wurde die Proliferation gemessen.
- 30 Mann erkennt in der Figur 9, in welcher die Ergebnisse dargestellt sind, daß die Induktion der Proliferation mittels aCD28 durch Anwesenheit von HAART nicht berührt ist.

2.5a Förderung der CD28-, nicht jedoch der IL-2-induzierten T-Zellproliferation.

PBMC eines HIV-1 infizierten Patienten wurden wie vorstehend 5 beschrieben stimuliert. Die Proliferation wurde von Tag 3 zu Tag 4 gemessen. Wie bei infizierten Patienten bisweilen beobachtet, induziert IL-2 eine stärkere Proliferation als CD28, die jedoch vorwiegend die nicht HIV belasteten CD8 T-Zellen betrifft (siehe Tabelle I). Diese wird nicht durch HAART bee- influßt, während die aCD28-induzierte durch HAART verbessert wird. (siehe Fig. 10)

2.6: Einfluß von aCD28/HAART auf die Virusreplikation.

15

Untersucht wurde die Virusreplikation in PBMC von HIV-1 infizierten Personen. In Wochenabständen wurde freier Überstand mittels ELISA auf die Gegenwart von p24Gag (Virusprotein) untersucht. HAART wurde wie in Beispiel 2.5 verwendet. "+"

- 20 bedeutet hier und folgend Einsatz der betreffenden Wirkstoffkomponente, "-" Abwesenheit. Man erkennt in der Fig. 11, daß die aCD28 Stimulation auch eine massive Virusproduktion induziert. Bei gleichzeitiger HAART ist die Virusproduktion jedoch vollständig unterdrückt. PHA ist
- 25 Phytohämagglutinin zum Vergleich.
 - 2.7: Verlust der HIV-1 Produktion nach Behandlung mit aCD28 und HAART.

30

In der Figur 12 sind Ergebisse einer Versuchsreihe dargestellt, wobei PBMC von einer HIV-1 infizierten Person bis zum Tag 6 gemäß der Tabelle behandelt wurden. Vom Tag 6 bis zum Tag 9 erfolgte eine reine HAART Behandlung, gefolgt von einer Behandlung mit aCD28 (auch ComMCD28 genannt) vom

29

Tag 9 bis zum Tag 14. Die Ergebnisse bestätigen jene aus Beispiel 2.7, da demgemäß auch nach erneuter Stimulation von Zellkulturen HIV-infizierter PBMC nach Beendigung der HAART Therapie keine Virusproduktion beobachtet wird.

5

- 2.8: Verlust auch proviraler HIV DNA nach Behandlung mit aCD28 und HAART.
- 10 PBMC welche von einer HIV-1 infizierten Person isoliert wurden, wurden entsprechend der Tabelle kultiviert und in vitro behandelt (Wirkstoffe und Wirkstoffmengen wie in Beispiel 2.5). Am 11. Tag der Kultivierung wurde eine HIV-1 spezifische DNA-PCR durchgeführt:

15

a) extern; primer:

JA4(gag1319-1338): gaa ggc ttt cag ccc aga ag JA7(gag1615-1596): tct cct act ggg ata ggt gg Annealing Temp.: 47°C; 42 Zyklen

20

b) nested; primer:

JA5(gag1446-1465): acc atc aat gag gaa gct gc JA6(gag1577-1558): tat ttg ttc ctg aag ggt ac Annealing Temp.: 45°C; 25 Zyklen.

25

In der Figur 13 hierzu erkennt man, daß provirale HIV DNA bei kombinierter Behandlung mit HAART und erfindungsgemäß eingesetzten monoklonalen Antikörpern nicht mehr nachweisbar ist, während in den anderen Fällen der Tabelle stets provirale HIV 30 DNA präsent war. Dies demonstriert in einem der Situation des Gesamtorganismus sehr nahe kommenden Testsystem die erfolgreiche Zerstörung auch des Reservoirs an proviralen Strukturen durch die Erfindung.

Patentansprüche:

Verwendung monoklonaler Antikörper, welche für CD28 spezifisch sind und T-Lymphozyten mehrerer bis aller Untergruppen ohne Besetzung eines Antigenrezeptors der T-Lymphozyten und somit antigenunspezifisch aktivieren, oder eines Analogen hierzu zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung in der Ausführungsform als
 Präparat oder Präparatepaket zur Behandlung von Virusinfektionen beim Menschen oder niedrigeren Warmblütern, bei welchen T-Lymphozyten infiziert sind, wobei die pharmazeutische Zusammensetzung zusätzlich einen Virus Inhibitor enthält.

- Verwendung nach Anspruch 1, wobei CD4 T-Lymphozyten, insbesondere Human-CD4 T-Lymphozyten infiziert sind, wobei die monoklonalen Antikörper für Human-CD28 spezifisch sind und wobei die monoklonalen Antikörper optional humanverträglich sind.
- Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, wobei die Virusinfek tion eine Infektion mit Retrovirus, insbesondere Lentivirus, beispielsweise HIV, ist.
- 4. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei der Virus Inhibitor ein Reverse Trankriptase Inhibitor, vorzugsweise ein Pyrimidin-Nukleosidanalog, höchstvorzugsweise 3'-Azido-3'-desoxythymidin (AZT oder Zidovudine), ist und optional weiterhin zusätzlich andere hiervon verschiedene Nukleosidanaloge, vorzugsweise 3TC, in der pharmazeutischen Zusammensetzung enthalten sind.

PCT/DE00/02596

5. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei die pharmazeutische Zusammensetzung zusätzlich einen Proteaseinhibitor enthält und optional weiterhin zusätzlich andere, hiervon verschiedene Proteaseinhibitoren.

31

- 6. Pharmazeutische Zusammensetzung in einer Ausführungsform 10 als Präparat oder als Präparatepaket, mit pharmazeutisch wirksamen Dosen der folgenden Wirkstoffkomponenten:
- a) vorzugsweise humanverträglichen monoklonalen Antikörpern, welche für CD28, vorzugsweise Human-CD28 spezifisch sind und T-Lymphozyten, vorzugsweise
 Human-T-Lymphozyten mehrerer bis aller Untergruppen
 ohne Besetzung eines Antigenrezeptors der T-Lymphozyten
 und somit antigenunspezifisch aktivieren, oder einem
 Analog hierzu

20

- b) einem Virus Inhibitor, vorzugsweise einem Reverse Transkriptase Inhibitor,
- c) optional einem von b) verschiedenen Reverse Transkriptase Inhibitor,
 - d) optional einem Protease Inhibitor,
- e) optional einem von d) verschiedenen Protease Inhibitor.
 - 7. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 6, wobei die Wirkstoffkomponenten b) bis e) entsprechend der HAART Therapie ausgewählt, dosiert und darreichungsfertig
- 35 hergerichtet sind.

8. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 6 oder 7, wobei

5

die Wirkstoffkomponente b) ein Pyrimidin-Nukleosidanalog, vorzugsweise 3'-Azido-3'-desoxythymidin, ist und/oder

die Wirkstoffkomponente c) 3TC ist, und/oder

10

die Wirkstoffkomponente d) zwingend eingerichtet ist.

- 9. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 6
 15 bis 8, wobei die Wirkstoffkomponenten b) bis e) Bestandteil einer ersten Paketkomponente und die Wirkstoffkomponente a) Bestandteil einer zweiten Paketkomponente sind.
- 20 10. Paketkomponente eines Präparatepakets nach einem der Ansprüche 6 bis 9 enthaltend die Wirkstoffkomponente a).
- 11. Verfahren zur Behandlung von Virusinfektionen mit

 Retrovirus, insbesondere Lentivirus, beispielsweise HIV,
 wobei eine pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der
 Ansprüche 6 bis 9 einem von der Virusinfektion befallenen
 menschlichen Körper oder einem Körper eines niedrigeren
 Warmblüters dargereicht wird.

30

12. Verfahren zur Behandlung von Virusinfektionen mit Retrovirus, insbesondere Lentivirus, beispielsweise HIV, wobei einem menschlichen Körper oder einem Körper eines

33

niedrigeren Warmblüters folgende Wirkstoffkomponenten in pharmazeutisch wirksamer Dosis dargereicht werden:

- a) vorzugsweise humanverträgliche monoklonale Antikörper,

 be welche für CD28, vorzugsweise Human-CD28, spezifisch sind und T-Lymphozyten, vorzugsweise Human-T
 Lymphozyten mehrerer bis aller Untergruppen ohne Besetzung eines Antigenrezeptors der T-Lymphozyten und somit antigenunspezifisch aktivieren, oder ein Analog hierzu,
 - b) ein Virus Inhibitor, vorzugsweise ein Reverse Transkriptase Inhibitor,
- 15 c) optional ein von b) verschiedener Reverse Transkriptase Inhibitor,
 - d) optional ein Protease Inhibitor,

- e) optional ein von d) verschiedener Protease Inhibitor.
- 13. Verfahren nach Anspruch 12, wobei die Wirkstoffkomponenten b) bis e) entsprechend der HAART Therapie ausgewählt, dosiert und dargereicht werden und wobei die Wirkstoffkomponente a) vor, zusammen oder nach den Wirkstoffkomponenten b) bis e) dargereicht werden.
- 30 14. Verfahren nach Anspruch 12 oder 13, wobei die Wirkstoffkomponenten b) bis e) kontinuierlich und die Wirkstoffkomponente a) einmal oder mehrmals in zeitlichen Abständen mit Ruhepausen, dargereicht werden.

35

wirksamen Dosis dargereicht bei fortfahrender Darreichung der Wirkstoffkomponente b)

- iii) optional wird Stufe ii) nach einer vorgegebenen Ruhepause bei fortfahrender Darreichung der
 Wirkstoffkomponente b) einmal oder mehrmals
 wiederholt.
- 10 17. Verwendung nach Anspruch 16, wobei die Darreichung der Wirkstoffkomponente b) im Rahmen eines Behandlungsunterplans erfolgt, welcher die HAART Therapie ist.
- 15 18. Verwendung, pharmazeutische Zusammensetzung, Paketkomponente oder Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 17, wobei der monoklonale Antikörper CMY-2, erhältlich aus Hybridomzellen gemäß Hinterlegung DSM ACC2353, oder Klon ANC28.1/5D10 oder eine vorzugsweise humanisierte bzw.

20 humanverträgliche Variante des Klons ANC28.1/5D10 ist.

25

besteht:

15. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 bis 14, wobei

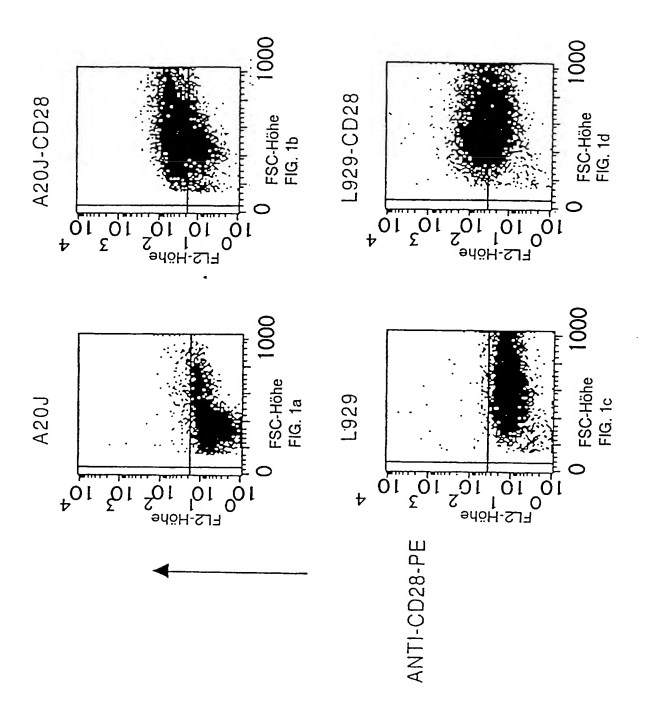
die Wirkstoffkomponente b) ein Pyrimidin-Nukleosidanalog, vorzugsweise 3'-Azido-3'-desoxythymidin, ist und/oder

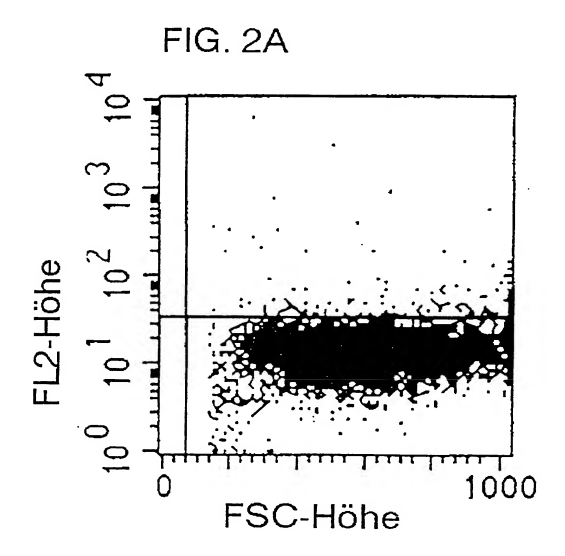
5

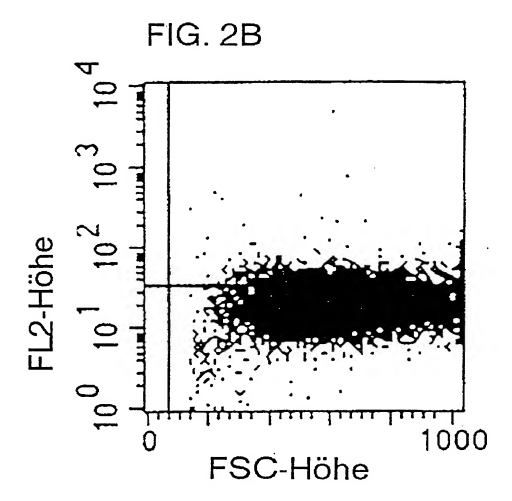
die Wirkstoffkomponente c) 3TC ist, und/oder

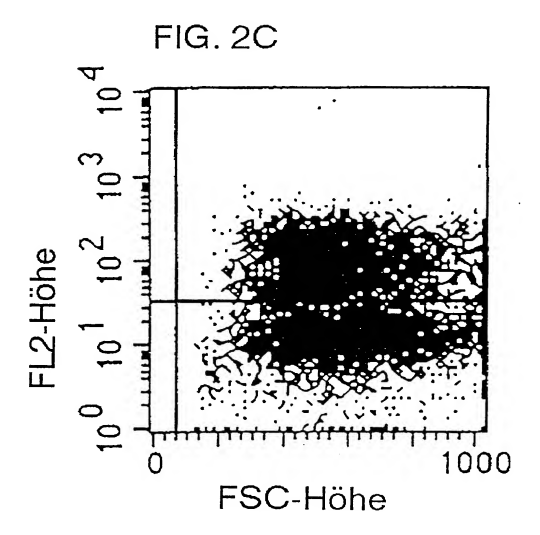
die Wirkstoffkomponente d) zwingend eingerichtet ist.

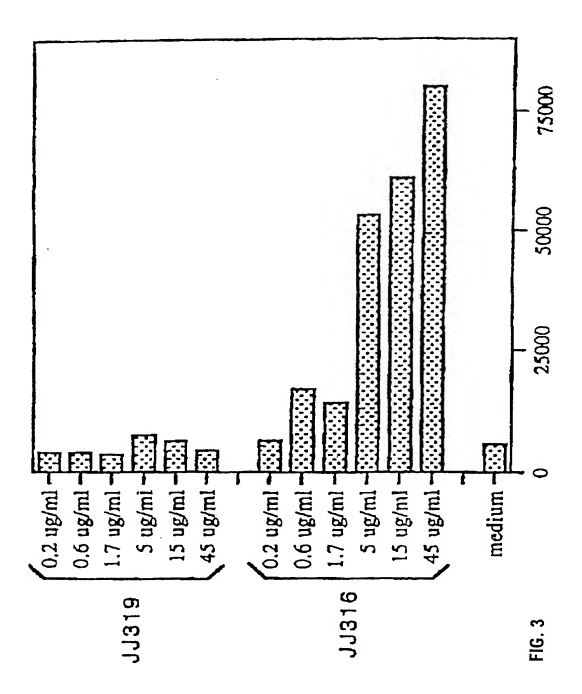
- 16. Verwendung eines vorzugsweise humanverträglichen monoklonalen Antikörpers a), welcher für CD28, vorzugsweise Human-CD28, spezifisch ist und T-Lymphozyten, vorzugsweise Human-T-Lymphozyten mehrerer bis aller Untergrup-15 pen ohne Besetzung eines Antigenrezeptors der T-Lymphozyten und somit antigenunspezifisch aktiviert, oder eines Analogen hierzu und eines Virus Inhibitors b), vorzugsweise eines Reverse Transkriptase Inhibitors, in Form einer Mischung oder von räumlich getrennten Zusam-20 mensetzungen, von denen die eine die Wirkstoffkomponente a) und die andere die Wirkstoffkomponente b) enthält, als Mittel zur kontinuierlichen und/oder unterbrochenen Anwendung bei der Behandlung von Virusinfektionen mit Retrovirus, insbesondere Lentiviren, beispielsweise von 25 AIDS, bei Menschen oder niedrigeren Warmblütern nach einem Behandlungsplan, der einen oder mehrere Zyklen umfaßt, wobei der Behandlungsplan aus folgenden Stufen
- i) zunächst wird die Wirkstoffkomponente b) in einer pharmazeutisch wirksamen Dosis kontinuierlich dargereicht,
- ii) nach einer vorgegebenen Dauer der Stufe i) wird die Wirkstoffkomponente a) in einer pharmazeutisch

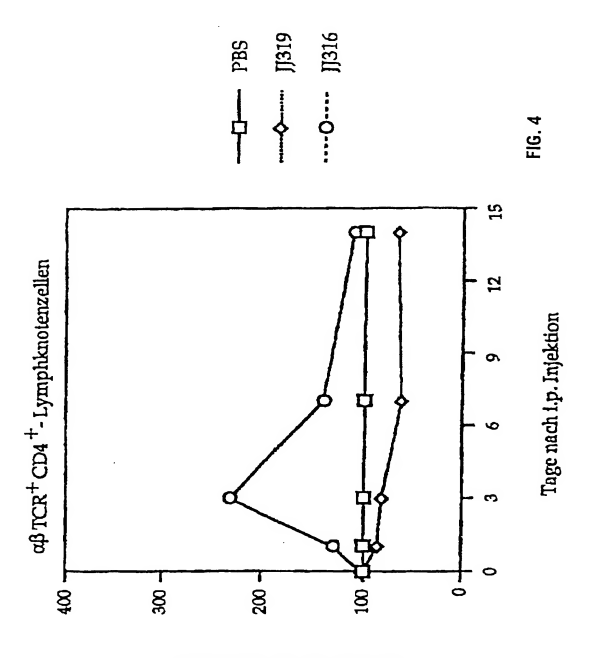






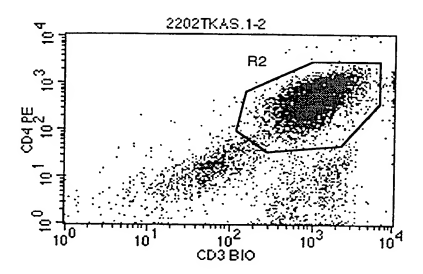






Zellzahl (% der Kontrolle)

FIG. 5a



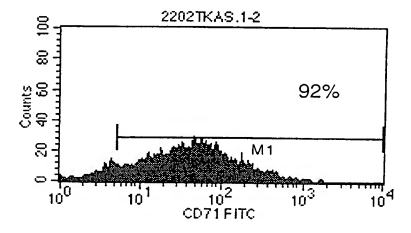
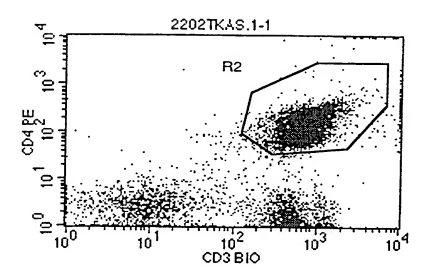


FIG. 5b

FIG. 6a



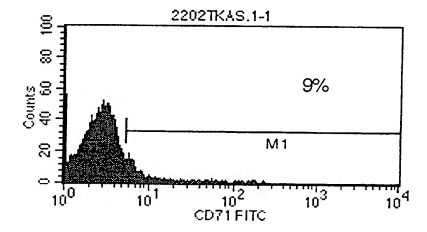


FIG. 6b

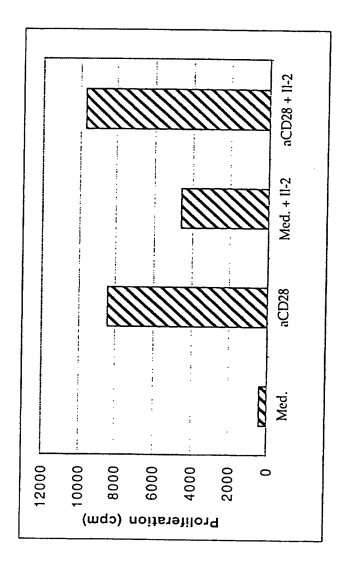


FIG. 7



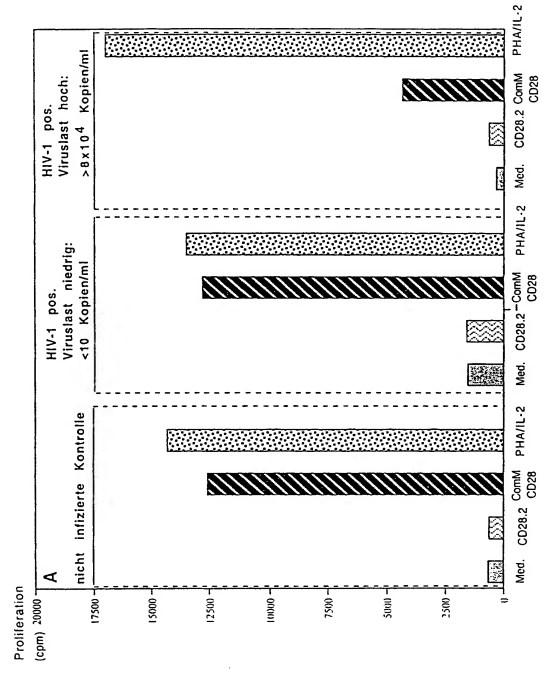
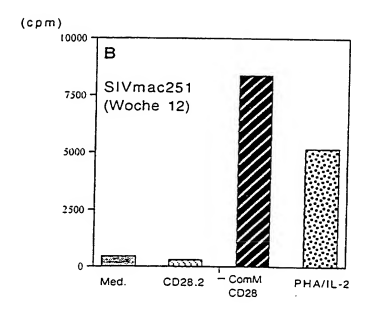
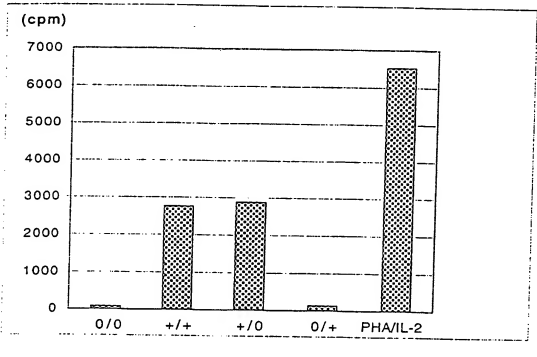


FIG. 8B







| 0/0 | / | / |
|-----|-----------|-------|
| +/+ | Anti-CD28 | HAART |
| +/0 | Anti-CD28 | |
| 0/+ | | HAART |

FIG. 9

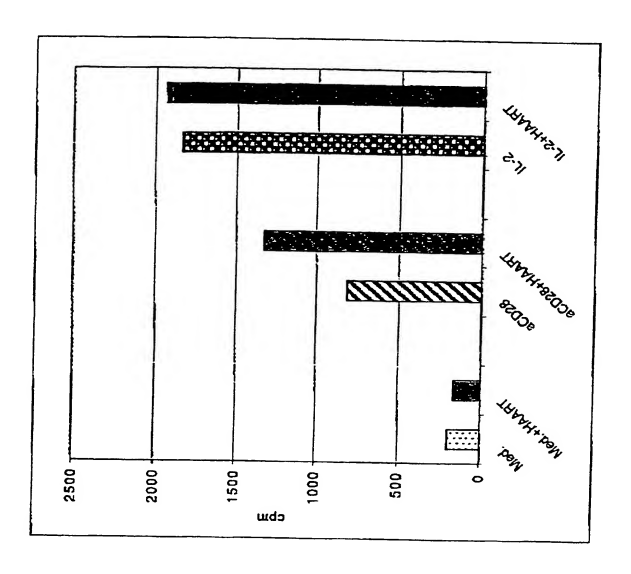
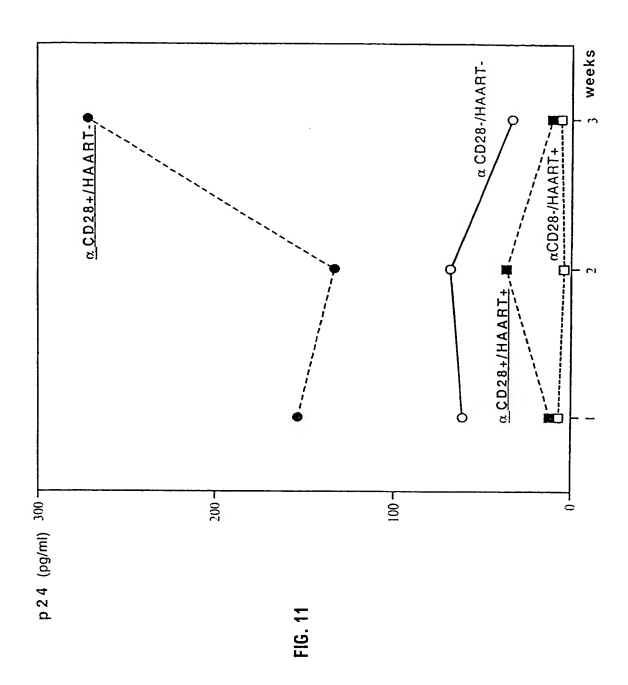
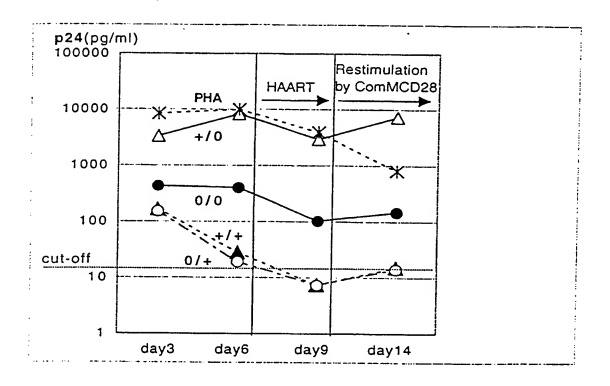


FIG. 10





| 0/0 | / | |
|-----|-----------|-------|
| +/+ | Anti-CD28 | HAART |
| ÷/0 | Anti-CD28 | |
| 0/+ | / | HAART |

FIG. 12

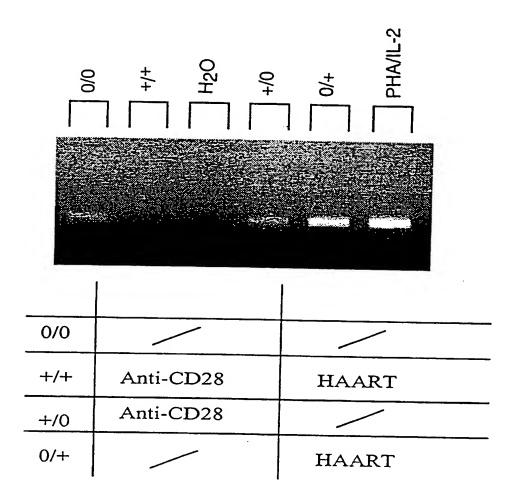


FIG. 13